



рт/JРСО/О637**G** 19.09.00

PATENT OFFICE
JAPANESE GOVERNMENT

Jp00/6376

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出 願 年 月 日 Date of Application:

1999年 9月20日

REC'D 0 6 NOV 2000

PCT

WIPO____

出 願 番 号 Application Number:

平成11年特許顯第266278号

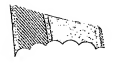
· /

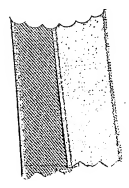
出 願 人 Applicant (s):

武田薬品工業株式会社

PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)





2000年10月20日

特許庁長官 Commissioner, Patent Office 及川耕



特平11-266278





【書類名】 特許顧

【整理番号】 A99200

【提出日】 平成11年 9月20日

【あて先】 特許庁長官 殿

【国際特許分類】 A61K 31/16

C07D 15/18

【発明の名称】 MCH拮抗剤

【請求項の数】 16

【発明者】

【住所又は居所】 兵庫県川西市丸山台2丁目2番地40

【氏名】 加藤 金芳

【発明者】

【住所又は居所】 茨城県つくば市春日1丁目7番地9 武田春日ハイツ7

02号

【氏名】 森 正明

【発明者】

【住所又は居所】 茨城県つくば市大字谷田部1077番地50

【氏名】 鈴木 伸宏

【発明者】

【住所又は居所】 茨城県つくば市松代3丁目12番地1 武田薬品松代レ

ジデンス605号

【氏名】 下村 行生

【発明者】

【住所又は居所】 茨城県つくば市梅園2丁目5番地3 梅園スクエアB棟

305号

【氏名】 竹河 志郎

【特許出願人】

【識別番号】 000002934

【氏名又は名称】 武田薬品工業株式会社

【代理人】

【識別番号】 100073955

【弁理士】

【氏名又は名称】 朝日奈 忠夫

【選任した代理人】

【識別番号】 100110456

【弁理士】

【氏名又は名称】 内山 務

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 005142

【納付金額】

21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】

明細書 1

【物件名】 要約書 1

【包括委任状番号】 9000053

【包括委任状番号】 9721047

【プルーフの要否】 要

1/1/10

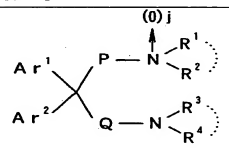
【書類名】明細書

【発明の名称】MCH拮抗剤

【特許請求の範囲】

【請求項1】式

【化1】



〔式中、 Ar^1 および Ar^2 はそれぞれ置換基を有していてもよい芳香族基を、

PおよびQはそれぞれ炭素鎖中にエーテル状酸素または硫黄を含んでいてもよく 置換基を有していてもよび2価の脂肪族炭化水素基を、

 R^1 および R^3 はそれぞれ(i)水素原子、(ii)アシル基または(iii)置換基を有していてもよい炭化水素基を、

 R^2 および R^4 はそれぞれ(i)水素原子、(ii)置換基を有していてもよいアルキル基または(iii)置換基を有していてもよいアルキルカルボニルを示し、 R^1 と R^2 あるいは R^3 と R^4 は隣接する窒素原子と共に置換基を有していてもよい単環性もしくは縮合性含窒素複素環基を形成していてもよく、IはI0またはI2を示す。I3で表される化合物またはその塩を含有してなるメラニン凝集ホルモン拮抗剤。

【請求項2】 Ar^1 および Ar^2 がそれぞれ

- (a)ハロゲン原子、
- (b) C_{1-3} アルキレンジオキシ基、
- (c)ニトロ基、
- (d)シアノ基、
- (e)ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル基、
- (f)ハロゲン化されていてもよい C_{3-6} シクロアルキル基、
- (g)ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ基、
- (h) ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルチオ基、

4) 1.

- (i)ヒドロキシ基、
- (j)アミノ基、
- (k)モノーC₁₋₆アルキルアミノ基、
- (1) ジー C_{1-6} アルキルアミノ基、
- (n) C_{1-6} アルキルーカルボニルアミノ基、
- (n)ホルミル基、
- (o) C₁₋₆アルキルーカルボニル基、
- (p)C₁₋₆アルキルーカルボニルオキシ基、
- (q)カルボキシル基、
- (r)C₁₋₆アルコキシーカルボニル基、
- (s)カルバモイル基、
- (t)モノーC₁₋₆アルキルカルバモイル基、
- (u)ジーC₁₋₆アルキルカルバモイル基、
- (v)スルホ基、
- (w) C_{1-6} アルキルスルホニル基、
- (x)C₁₋₆アルキルスルフィニル基、
- (y)上記(a)ないし(x)から選ばれる1ないし4個の置換基を有していてもよい C_6 -10アリール基および
- (z)上記(a)ない(x)から選ばれる1ない04個の置換基を有していてもよい C_{6-10} アリールオキシ基から成る群(A群)から選ばれる置換基を1ない05個有していてもよい(i) C_{6-14} アリール基または(ii) 炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子および酸素原子から成る群から選ばれる1ない04個のヘテロ原子を含む05ない014員の単環性または縮合性芳香族複素環基を、

PおよびQがそれぞれ炭素鎖中にエーテル状酸素または硫黄を含んでいてもよくオキソ基またはチオキソ基で置換されていてもよいC₁₋₆脂肪族炭化水素基を

 R^1 および R^3 がそれぞれ(i)水素原子、(ii) $-CO-R^a$ 、 $-CONR^aR^b$ 、 $-SO-R^a$ 、 $-SO_2-R^a$ 、 $-CONR^aR^b$ 、 $-COO-R^a$ 、 $-(C=S)O-R^a$ または $-(C=S)NR^aR^b$ で表わされるアシル基(式中、 R^a は(a)水素

原子、(b)カルボキシル基、

- (c)(a)ハロゲン原子、
- (b) C₁₋₃アルキレンジオキシ基、
- (c)ニトロ基、
- (d)シアノ基、
- (e)ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル基、
- (f)ハロゲン化されていてもよい C_{3-6} シクロアルキル基、
- (g)ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ基、
- (h)ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルチオ基、
- (i)ヒドロキシ基、
- (j)アミノ基、
- (k)モノーC₁₋₆アルキルアミノ基、
- (1)ジー C_{1-6} アルキルアミノ基、
- (m)C₁₋₆アルキルーカルボニルアミノ基、
- (n)ホルミル基、
- ()C₁₋₆アルキルーカルボニル基、
- (p) C₁₋₆アルキルーカルボニルオキシ基、
- (q)カルボキシル基、
- (r) C_{1-6} アルコキシーカルボニル基、
- (s)カルバモイル基、
- (t)モノー C_{1-6} アルキルカルバモイル基、
- (u)ジー C_{1-6} アルキルカルバモイル基、
- (v)スルホ基、
- (w) C₁₋₆アルキルスルホニル基、
- (x) C_{1-6} アルキルスルフィニル基、
- (y)前記(a)ない(x)から選ばれる1ない04個の置換基を有していてもよい06-10アリール基、
- (z)前記(a)ないし(x)から選ばれる1ないし4個の置換基を有していてもよい C_6
- ₋₁₀アリールオキシ基および

- (d)(a)ハロゲン原子、
- (b) C_{1-3} アルキレンジオキシ基、
- (c)ニトロ基、
- (d)シアノ基、
- (e) (aa) ハロゲン原子、(bb) C₁₋₃アルキレンジオキシ基、(cc)ニトロ基、(dd) シ アノ基、(ee)ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル基、(ff)ハロゲン化さ れていてもよい C_{3-6} シクロアルキル基、(gg)ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ基、(hh)ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルチオ基、(ii)ヒ ドロキシ基、(jj)アミノ基、(kk)モノー C_{1-6} アルキルアミノ基、(11)ジー C_{1-6} アルキルアミノ基、(nn) C_{1-6} アルキルーカルボニルアミノ基、(nn)ホルミル基 、(oo) C_{1-6} アルキルーカルボニル基、(pp) C_{1-6} アルキルーカルボニルオキシ基 、(qq)カルボキシル基、(rr)C $_{1-6}$ アルコキシーカルボニル基、(ss)カルバモイ ル基、(tt)モノー C_{1-6} アルキルカルバモイル基、(uu)ジー C_{1-6} アルキルカルバ モイル基、(vv)スルホ基、(ww) C_{1-6} アルキルスルホニル基、(xx) C_{1-6} アルキル スルフィニル基、(yy)前記(aa)ないし(xx)から選ばれる1ないし4個の置換基を 有していてもよい C_{6-10} アリール基、(zz)前記(aa)ないし(xx)から選ばれる1な いし4個の置換基を有していてもよい C_{6-10} アリールオキシ基および(zzz)前記(aa)ないし(xx)から選ばれる1ないし4個の置換基を有していてもよい5ないし 7員複素環基から成る群から選ばれる置換基を有していてもよいC₁₋₆アルキル 基、
- (f)ハロゲン化されていてもよい C_{3-6} シクロアルキル基、
- (g)ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ基、
- (h)ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルチオ基、
- (i)ヒドロキシ基、

- (j)アミノ基、
- (k)モノー C_{1-6} アルキルアミノ基、
- (1)ジーC₁₋₆アルキルアミノ基、
- (\mathbf{n})ハロゲン化されていてもよい \mathbf{C}_{1-6} アルキルーカルボニルアミノ基、
- (n)ホルミル基、
- ()C₁₋₆アルキルーカルボニル基、
- (p) C_{1-6} アルキルーカルボニルオキシ基、
- (q)カルボキシル基、
- (r)C₁₋₆アルコキシーカルボニル基、
- (s)カルバモイル基、
- (t)モノー C_{1-6} アルキルカルバモイル基、
- (u)ジー C_{1-6} アルキルカルバモイル基、
- (v)スルホ基、
- (w)C₁₋₆アルキルスルホニル基、
- (x) C_{1-6} アルキルスルフィニル基、
- (y)前記(a)ないし(x)から選ばれる1ないし4個の置換基を有していてもよい C_6 -10アリール基および
- (z)前記(a)ないし(x)から選ばれる1ないし4個の置換基を有していてもよい C_6 -10アリールオキシ基から成る群(C群)から選ばれる置換基を1ないし5個有していてもよい、炭素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子から成る群から選ばれる1ないし4個のヘテロ原子を含む5ないし10員複素環基を、 R^b は水素原子または C_{1-6} アルキル基を示す)または
- (i i i) B 群から選ばれる置換基を 1 ないし 5 個有していてもよい① C_{1-6} アルキル基、② C_{2-6} アルケニル基、③ C_{2-6} アルキニル基、④ C_{3-6} シクロアルキル基、⑤ C_{6-14} アリール基または⑥ C_{7-16} アラルキル基を、

 R^2 および R^4 がそれぞれ(i)水素原子、(ii) B群から成る群から選ばれる置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル基または(iii) B群から成る群から選ばれる置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニル基を示し、

 R^{1} と R^{2} または R^{3} と R^{4} が隣接する窒素原子と共に

(i) 式

【化2】



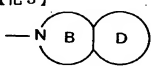
1

(式中、A環はヒドロキシまたはオキソで置換されていてもよい4ないし8員環

を、Vは式 >0、>C=0、>C-(W) W^a または>N-Wで表わされる基 (Wt(a) 水素原子、(b) B群から選ばれる置換基を 1 ないし 5 個有していても t い(Ut(a) 水素原子、(Dt(a) と (Dt(a) を (Dt(a)

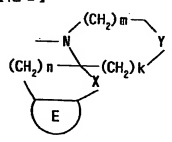
(ii) 式

【化3】



(式中、B環はオキソ基または1ないし5個の C_{1-6} アルキル基で置換されていてもよい単環または2環性の4ないし12員環を、D環はA群から選ばれる置換基を1ないし5個有していてもよい4ないし12員芳香環を示す)または(iii)式

【化4】



(式中、E環はA群から選ばれる置換基を1ないし5個有していてもよい5ないし10員芳香環を、

X $\mathbf{d} - \mathbf{C}\mathbf{H}_2 - \mathbf{L} - \mathbf{C}\mathbf{O} - \mathbf{s}$ $\mathbf{E}\mathbf{d} - \mathbf{C}\mathbf{H}$ (OH) $-\mathbf{e}\mathbf{L}$

Yは $-CH_2-$ 、-O-または $-NW^b-$ (W^b は(a)水素原子または(b)B群から選ばれる置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル基を、

k+mは1ないし4の整数を、nは1ないし3の整数を示す)で表される含窒素 複素環基を示す請求項1記載の剤。

【請求項3】 Ar^1 および Ar^2 がそれぞれ(i)ハロゲン原子または C_{1-6} アルコキシで置換されていてもよいフェニル基または(ii)炭素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子から成る群から選ばれる 1 ないし 3 個のヘテロ原子を含む 5 ないし 6 員の複素環 である請求項 1 記載の剤。

【請求項4】 PおよびQがそれぞれ $C_{1 ext{-}6}$ アルキレン基である請求項1記載の剤

【請求項5】 jが0である請求項1記載の剤。

【請求項 6】 R^1 が (i) 5 ないし 6 員の含窒素複素環基を有していてもよい C_{1-6} アルキル基、 (ii) ニトロ、アミノまたは C_{1-6} アルコキシーカルボニルを有していてもよい C_{7-15} アラルキル基または (iii) C_{1-6} アルコキシを有していてもよいベンゼン環と縮合したシクロヘキシル基を、

 R^2 が(i)水素原子、(ii) C_{1-6} アルキル基または(iii) C_{7-15} アラルキル基を示すか、あるいは、 R^1 が R^2 が隣接する窒素原子と共に

(i) 式

【化5】

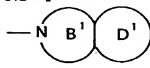


(式中、 A^1 環はヒドロキシまたはオキソで置換されていてもよい4ないし8貝環を、 V^1 は式 >O、>C - (W^1) W^{a1} または>N -W 1 (W^1 は(a)水素原子、(b)ハロゲン原子、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル基および C_{1-6} アルコキシ基から成る群から選ばれる置換基を1ないし2個有していてもよい C_{1-4} アリール基または(c)1ないし20の C_{6-10} アリール基を有していてもよい C_{1-6} アルキル基を示し、 C_{1-6}

れる基を示す)、

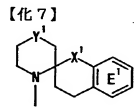
(ii) 式

【化6】



(式中、 B^1 環はオキソ基または1ないし2個の C_{1-6} アルキル基で置換されていてもよい単環または2環性の5ないし10員環を、 D^1 環は C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基および C_{1-6} アルキルーカルボニル基から成る群から選ばれる置換基を1ないし2個有していてもよいベンゼン環を示す)または

(iii) 式



(式中、 E^1 環は C_{1-3} アルキレンジオキシ基、ニトロ基、 C_{1-6} アルコキシ基、アミノ基、 C_{1-6} アルキルーカルボニルアミノ基および C_{1-6} アルコキシーカルボニル基から成る群から選ばれる置換基を1ないし2個有していてもよいベンゼン環を、 X^1 は-C H_2 -または-CO-を、 Y^1 は-C H_2 -または-O-を示す)で表される含窒素複素環基を形成し、

 R^3 が(i)水素原子、(ii)式 $-CO-R^5$ (R^5 は(a)水素原子、(b)カルボキシル基、(c) C_{1-6} アルキル基、(d)アルコキシを有していてもよく、ベンゼン環と縮合した C_{5-7} シクロアルキル基または(e)炭素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子から成る群から選ばれる1ないし3個のヘテロ原子を含む5または6 員の芳香族複素環基を示す)で表わされる基、

(iii)式 $-CO-(CH_2)$ $r^{1}-R^{6}$ $(r^{1}$ は1ないし3の整数を、 R^{6} は(a)ハロゲン原子、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル、ニトロ、 C_{1-6} アルコキシおよび C_{1-3} アルキレンジオキシからなる群から選ばれる1ないし2個の置換基を有していてもよい C_{6-14} アリール基、(b) C_{6-14} アリールオキシ基、(c)炭

素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれる 1 ないし 2 個のヘテロ原子を含有する 5 ないし 6 員の芳香族複素環基、(d) C_{1-6} アルキルーカルボニル基、(e) カルボキシル基、(f) C_{1-6} アルコキシーカルボニル基、(g) C_{1-6} アルキルおよび C_{1-6} アルキルーカルボニルから成る群から選ばれる置換基を 1 ないし 2 個有していてもよいアミノ基または(h) ヒドロキシを有していてもよい 5

ないし6員の環状アミノ基を示す)で表わされる基、

(iv)式

【化8】

$$-co-Q = \sqrt{R^7}$$

 $(Qは式-(CH_2)s-(sは1ないし3の整数を示す)または-(CH_2)t-CH=(tは0ないし2の整数を示す)で表わされる基を、<math>R^7$ は水素原子または C_{1-6} アルコキシーカルボニル基を示す)で表わされる基、

(v)式

【化9】

$$-CO$$

 $(R^{8}$ は(a)水素原子、(b)C $_{1-6}$ アルコキシーカルボニル、モルホリノおよびモノー又はジーC $_{1-6}$ アルキルアミノから成る群から選ばれる置換基を有していてもよいC $_{1-6}$ アルキル基、(c)C $_{1-6}$ アルコキシーカルボニル基、(d)式 -CO-R $(R^{d}$ はハロゲン原子を有していてもよいC $_{6-14}$ アリール基または炭素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれる1ないし2個のヘテロ原子を含有する5ないし6員の複素環基を示す)で表わされる基、

(e)式 $-CO-(CH_2)$ $r^{1}-R^{e}$ $(r^{1}$ は1ないし3の整数を、 R^{e} は C_{1-6} アルコキシーカルボニル基または炭素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれる1ないし2個のヘテロ原子を含有する5ないし6員の複素環基を示す)で表わされる基または $(f)-CONH-R^{f}$ $(R^{f}$ は C_{1-6} アルキル基または C_{6-14} アリール基を示す)を示す)で表わされる基、

(vi)式 $-COOR^9$ $(R^9$ はハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル基を示

d .

す)で表わされる基、

(vii)式

-【化10] ----

 $(R^{10}$ は水素原子、 C_{1-6} アルコキシーカルボニル基、モノ又はジー C_{1-6} アルキルーカルバモイル基、ハロゲン化されていてもよいニコチノイル基またはハロゲン化されていてもよいイソニコチノイル基を示す)で表わされる基、

(viii)式 $-CONR^{11}-R^{12}$ $(R^{11}$ は水素原子または C_{1-6} アルキル基を、 R^{12} $(R^{11}$ は水素原子または C_{1-6} アルキルーアミノ、 $(R^{11}$ は水素原子または $(R^{11}$ $(R^{11}$

(ix)式

【化11】

 $(R^{13}$ は(a)水素原子、(b)ヒドロキシおよび C_{1-6} アルコキシーカルボニルから成る群から選ばれる置換基を有してもよい C_{1-6} アルキル基、(c)C $_{7-15}$ アラルキル基、(d)ハロゲンおよび C_{1-6} アルコキシーカルボニルから成る群から選ばれる置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニル基または(e)C $_{1-6}$ アルコキシーカルボニルを有していてもよい C_{1-6} アルキルーカルバモイル基を示す)で表わされる基、

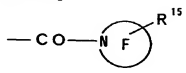
(x)式

【化12】

 $(R^{14}$ は C_{1-6} アルキル基または C_{7-15} アラルキル基を示す)で表わされる基、

(xi)式

【化13】



(F環はベンゼン環と縮合していてもよい5ないし7員の環状アミノ基を、 R^{15} は水素原子、 C_{1-6} アルコキシーカルボニルアミノ基またはハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニルアミノ基を示す)で表わされる基、(xii)式

【化14】

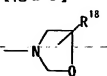
 $(R^{16}$ は(a)ヒドロキシおよび C_{1-6} アルコキシーカルボニルから成る群から選ばれる置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル基、(b)ホルミル基、(c)C $_{1-6}$ アルコキシーカルボニル基または(d)炭素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子から成る群から選ばれる 1 ないし 3 個のヘテロ原子を有する 5 ないし 6 員の複素環ーカルボニル基を示す)で表わされる基、

(xiii)式 $-SO_2-R^{17}$ $(R^{17}$ は(i)5ないし6貝の含窒素環基を有していてもよい C_{1-6} アルキル基、(ii)C $_{2-6}$ アルケニル基または(iii)C $_{1-6}$ アルキルを有していてもよい C_{6-14} アリール基を示す)で表わされる基、

(xiv) 1 ないし 3 個のハロゲン原子を有していてもよい C_{7-16} アラルキル基、または

(xv) 炭素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子から成る群から選ばれる 1 ないし 3 個のヘテロ原子を含む 5 または 6 員の複素環基で置換されている C 1-6 アルキル基を示し、

 R^4 が水素原子または C_{1-6} アルキル基を示し、 あるいは R^3 と R^4 は隣接する窒素原子と共に式 【化15】



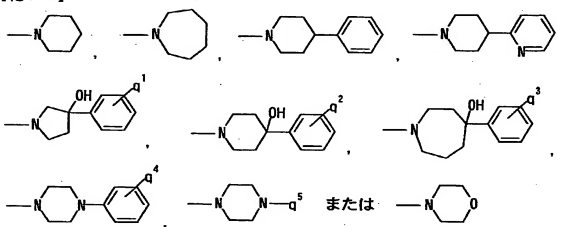
 $(R^{18}$ はハロゲン原子、オキソ基、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル

基またはハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ基を示す)で表わされる基を形成してもよい請求項1記載の剤。

【請求項7】 R^1 が R^2 が隣接する窒素原子と共に

(i) 式

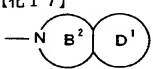
【化16】



(式中、 \mathbf{q}^1 はハロゲン原子を、 \mathbf{q}^2 はハロゲン原子、ハロゲン化されていてもよい \mathbf{C}_{1-6} アルキル基または \mathbf{C}_{1-6} アルコキシ基を、 \mathbf{q}^3 はハロゲン原子を、 \mathbf{q}^4 はハロゲン原子または \mathbf{C}_{1-6} アルコキシ基を、 \mathbf{q}^5 は $\mathbf{1}$ ないし $\mathbf{2}$ 個の \mathbf{C}_{6-10} アリール基を有していてもよい \mathbf{C}_{1-6} アルキル基を示す)、

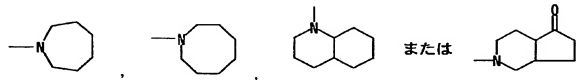
(ii) 式

【化17】



(式中、B²環は式

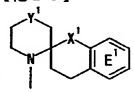
【化18】



で表わされる環を、 D^1 環は C_{1-8} アルキル基、 C_{1-8} アルコキシ基および C_{1-8} アルキルーカルボニル基から成る群から選ばれる置換基を1ないし2個有していてもよいベンゼン環を示す)または

(iii) 式

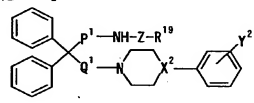
【化19】



(式中、 E^1 環は C_{1-3} アルキレンジオキシ基、ニトロ基、 C_{1-6} アルコキシ基、アミノ基、 C_{1-6} アルキルーカルボニルアミノ基および C_{1-6} アルコキシーカルボニル基から成る群から選ばれる置換基を1ないし2個有していてもよいベンゼン環を、 X^1 は-CH $_2$ -または-CO-を、 Y^1 は-CH $_2$ -または-O-を示す)で表される含窒素複素環基を形成する請求項1記載の剤。

【請求項8】化合物が式

【化20】



〔式中、 R^{19} は(i)水素原子、(ii)カルボキシル、(iii) C_{1-6} アルコキシーカルボニル基、(iv)カルボキシル、 C_{1-6} アルキルーカルボニル、 C_{1-6} アルコキシーカルボニル、 C_{1-6} アルコキシーカルボニルアミノおよび C_{6-15} アラルキルオキシーカルボニルアミノから成る群から選ばれる置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル基、(v)モノー又はジー C_{1-6} アルキルアミノ基または(iv) C_{6-14} アリー

ルオキシ基を、 P^1 は C_{1-3} アルキレン基を、 Q^1 は C_{1-3} アルキレン基を、 X^2 は CH、CH-OHまたはN を、 Y^2 は水素原子、ハロゲン原子、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル基または C_{1-6} アルコキシ基を、ZはCO、SOまたは SO_2 を示す〕で表わされる化合物である請求項1記載の剤。

【請求項9】化合物が式

【化21】

〔式中、 R^{20} は(i)水素原子または(ii) C_{1-6} アルコキシーカルボニルアミノおよび C_{7-15} アラルキルオキシーカルボニルアミノから成る群から選ばれる置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル基を、 Q^2 は C_{1-3} アルキレン基を、 X^3 はC H、C H - O H または N を、 Y^3 は水素原子またはハロゲン原子を示す〕で表わされる化合物である請求項1記載の剤。

【請求項10】化合物が式

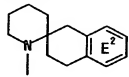
【化22】

〔式中、R²¹は(i)式

【化23】

(式中、 X^4 はC HまたはN を、 Y^4 は水素原子、ハロゲン原子または C_{1-6} アルコキシ基を示す)または(ii)式

【化24】



(式中、 E^2 環は1ないし3個の C_{1-6} アルコキシを有していてもよいベンゼン環

を示す)で表される含窒素複素環基を、

 R^{22} は(i)水素原子、(ii) C_{7-15} アラルキル基、(iii)ホルミル基、(iv) C_{1-6} アルキルーカルボニル基、(v) C_{1-6} アルキルを有していてもよい C_{6-14} アリールーカルボニル基または(vi) 1 ないし4 個の C_{1-6} アルキルを有していてもよい C_{6-1} 4アリールースルホニル基を、 P^3 は C_{1-3} アルキレン基を、 Q^3 は C_{1-3} アルキレン基を示す〕で表わされる化合物である請求項 1 記載の剤。

【請求項11】化合物が

1- (5-アミノ-4, 4-ジフェニルペンチル) -4-フェニルピペリジン

3, 4-ジヒドロ-6-メトキシ-1'-(5-アミノ-4, 4-ジフェニルペンチル)スピロ [ナフタレン-2 (1H) , 2'-ピペリジン] 、

1-[5-アミノー4-(4-メトキシフェニル) -4-フェニルペンチル]-4-フェニルピペリジン、

1-[5-アミノー4, 4-ピス (4-クロロフェニル) ペンチル] -4-(4-フルオロフェニル) ピペラジン、

3, 4-ジヒドロ-6-メトキシ-1'-(6-アミノ-4, 4-ジフェニルヘキシル) スピロ [ナフタレン-2 (1 H) , 2'-ピペリジン] 、

3, 4-ジヒドロー6, 7-ジメトキシー1'-(7-アミノー4, 4-ジフェニルヘプチル)スピロ〔ナフタレンー2(1 H), 2'-ピペリジン〕、

4, 4-ジフェニルー5-ホルミルアミノー1-(4-フェニルピペリジノ) ペンタン 塩酸塩、

1-[4-(4-7) ルオロフェニル) ピペラジン<math>-1-7ル]-5-ホルミルアミノ-4, 4-ジフェニルペンタン 2塩酸塩、

4, 4-ジフェニルー1-(4-フェニルピペラジン-1-イル)-5-(ト

d

シルアミノ) ペンタン、

4, 4-ジフェニル-1- [4-(2-メトキシフェニル) ピペラジン-1-イル] -5-(トシルアミノ) ペンタン 塩酸塩、

4-(4-クロロフェニル)-5-ホルミルアミノ-4-フェニル-1-(4 -フェニルピペリジノ)ペンタン 塩酸塩。

4-(4-クロロフェニル)-5-ホルミルアミノ-4-フェニル-1-(4-フェニルピペラジン-1-イル)ペンタン 2塩酸塩、

4-(4-)000フェニル)-1-(4-(4-)000プロフェニル)ピペラジン-1-4ル]-5-ホルミルアミノ-4-フェニルペンタン 2 塩酸塩、

 $4-(4-\rho \Box \Box \Box \Box \Box \Box \Box \Box)$ -1-[4-(ジフェニルメチル) ピペラジンー 1-イル] -5-ホルミルアミノー4-フェニルペンタン、

5ーホルミルアミノー4ー(4ーメトキシフェニル)ー4ーフェニルー1ー(4ーフェニルピペリジノ)ペンタン 塩酸塩、

4, 4-ピス(4-クロロフェニル)-1-〔4-(4-フルオロフェニル) ピペラジン-1-イル〕-5-(ホルミルアミノ)ペンタン 2塩酸塩、

4,4-ジフェニル-1-(4-フェニルピペリジノ)-6-(トシルアミノ) ヘキサン 塩酸塩、

5- [4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-1-ホルミルアミノ-2, 2-ジフェニルペンタン 塩酸塩、

1ーホルミルアミノー5ー(4ーヒドロキシー4ーフェニルピペリジノ)ー22ージフェニルペンタン 塩酸塩、

5-[4-(4-h)]フルオロメチルフェニル)-4-hにポロキシピペリジノ-1-hルマミノー 2 、2-iジフェニルペンタン 塩酸塩、

5- [4-[3, 5-ピス(トリフルオロメチル)フェニル]-4-ヒドロキシピペリジノ]-1-ホルミルアミノ-2, 2-ジフェニルペンタン 塩酸塩、

5-[4-(3,5-ジクロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-1-ホルミルアミノー2,2-ジフェニルペンタン 塩酸塩、

5-[4-(4-クロロフェニル)-1, 2, 3, 6-テトラヒドロピリジン

ー1ーイル] -1-ホルミルアミノ-2,2-ジフェニルペンタン「塩酸塩、

 $1-\pi N$ ミルアミノー 2, $2-\Im D$ ェニルー 5-(4-Dェニルピペリジノ)ペンタン、

5-[4-(4-クロロフェニル) ピペリジノ] -1-ホルミルアミノ-2, 2-ジフェニルペンタン 塩酸塩、

5- [4-(4-フルオロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-1-ホルミルアミノ-2, 2-ジフェニルペンタン 塩酸塩、

1-ホルミルアミノー5-[4-ヒドロキシー4-(4-メトキシフェニル)ピペリジノ]-2, 2-ジフェニルペンタン 塩酸塩、

1-ホルミルアミノー5-[4-ヒドロキシー4-(2-ピリジル) ピペリジノ]-2, 2-ジフェニルペンタン 2 塩酸塩、

1-アセチルアミノー5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2, 2-ジフェニルペンタン 塩酸塩、

1-アセトアセチルアミノー5- [4-(4-クロロフェニル) -4-ヒドロキシピペリジノ] -2, 2-ジフェニルペンタン 塩酸塩、

N-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2

, 2-ジフェニルペンチル]スクシンアミド酸エチル 塩酸塩、

N-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2

, 2-ジフェニルペンチル] スクシンアミド酸、

1- [5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2

, 2 -ジフェニルペンチル] - 3 -エチルウレア、

N-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2

, 2-ジフェニルペンチル] メタンスルホンアミド 塩酸塩、

フェニル N-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2, 2-ジフェニルペンチル] カルバヌート、

1-アセチルアミノー5- [4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2-フェニルー2-(2-ピリジル)ペンタン 2塩酸塩、

N-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2

, 2-ジフェニルペンチル] オキサミド酸エチル 塩酸塩、

N-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2

, 2ージフェニルペンチル] マロナミド酸エチル 塩酸塩、

N-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2

, 2 - ジフェニルペンチル] グルタミド酸エチル、

ベンジル 2-((2,2-ジフェニル-5-(4-フェニル-1-ピペリジノ)ペンチル)アミノ)-2-オキソエチルカルバメート 塩酸塩、

tert-ブチル 2-((2,2-ジフェニル-5-(4-フェニル-1-ピペリジノ)ペンチル)アミノ)-2-オキソエチルカルバメート、

4,4-ジフェニル-7-(4-フェニル-1-ピペリジノ)ヘプチルアミン 2塩酸塩、

N-(4,4-ジフェニル-7-(4-フェニル-1-ピペリジノ)へプチル)-4-メチルベンゼンスルホンアミド 塩酸塩、

N-(4,4-ジフェニル-7-(4-フェニル-1-ピペリジノ)ヘプチル)アセタミド 塩酸塩、

N-ベンジル-N-(4,4-ジフェニル-7-(4-フェニル-1-ピペリジノ)ヘプチル)アミン 2塩酸塩、

N-(4,4-ジフェニル-7-(4-フェニル-1-ピペリジノ)へプチル)-N-(3-メトキシベンジル)アミン 2塩酸塩、

N-(4,4-ジフェニル-7-(4-フェニル-1-ピペリジノ)へプチル)-N-(2-メトキシベンジル)アミン 2塩酸塩、

N-(4,4-ジフェニル-7-(4-フェニル-1-ピペリジノ)へプチル)-N-(2-フルオロベンジル)アミン 2塩酸塩、

N-(4,4-ジフェニル-7-(4-フェニル-1-ピペリジノ)ヘプチル)-2-チオフェンカ

ルボキサミド 塩酸塩、

N-(4,4-ジフェニル-7-(4-フェニル-1-ピペリジノ)へプチル)-2-フェニルアセタミド 塩酸塩、

N-(4,4-ジフェニル-7-(4-フェニル-1-ピペリジノ)へプチル)-N-(2-チェニルメチル)アミン 2塩酸塩、または

N-ベンジル-N-(4,4-ジフェニル-7-(4-フェニル-1-ピペリジノ)へプチル)-N-メチルアミン 2塩酸塩である請求項1記載の剤。

【請求項12】メラニン凝集ホルモンに起因する疾患の予防・治療剤である請求 項1記載の剤。

【請求項13】肥満症の予防・治療剤である請求項1記載の剤。

【請求項14】式

【化25】

〔式中、 R^{23} は C_{7-15} アラルキルオキシーカルボニルアミノを有する C_{1-6} アルキル基を、 Q^4 は C_{1-3} アルキレン基を、 X^5 はCH、CH-OHまたはNを、 Y^5 は水素原子またはハロゲン原子を示す〕で表わされる化合物またはその塩あるいはプロドラッグ。

【請求項15】ベンジル 2-((2,2-ジフェニル-5-(4-フェニル-1-ピペリジノ)ペンチル)アミノ)-2-オキソエチルカルバメート 塩酸塩。

【請求項16】請求項14記載の化合物を含有してなる医薬。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明は、芳香族アミン誘導体を含有してなるメラニン凝集ホルモン拮抗剤、さらには、肥満症や摂食亢進症の予防・治療剤、情動障害や性機能障害の改善剤に関する。

[0002]

【従来の技術】

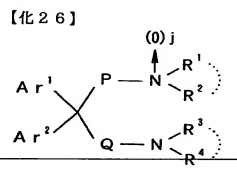
摂食行動はビトを含め、多くの生物にとって、欠くことの出来ない行為である。そのため、摂食行動に異常をきたすと正常な生命活動に狂いが生じ、疾患につながる場合が多い。近年、食事環境の変化に伴い、肥満が社会的な問題になりつつある。肥満はさらに糖尿病、高血圧、動脈硬化症などの生活習慣病の重大なリスクファクターであるだけでなく、体重増加が膝などの関節に過度の負担を与えることにより、関節炎や疼痛をもたらすことも広く知られている。また、ダイエットブームなどにより、減量を望む潜在人口も多い。一方、遺伝的あるいはストレスなどの神経症などが原因で起きる過食症などの摂食障害も多数報告されている。

そのため、肥満の予防・治療剤あるいは摂食抑制剤の開発研究が古くから活発に進められており、中枢性食欲抑制薬としてはマジンドール(mazindol)が市販されている。

一方、レプチンに代表される食欲調節因子が最近数多く見いだされつつあり、これらの食欲調節因子の働きを制御する新たな抗肥満薬あるいは食欲抑制薬の開発が進められている。なかでもメラニン凝集ホルモン(MCH)は、視床下部由来のホルモンで、食欲亢進作用を有することが知られている。さらに、MCHノックアウトマウスは日常行動が正常であるにもかかわらず、正常マウスと比べて、摂食量が有意に減少し、かつ体重も軽いことが報告されている[ネイチャー(Nature)、396巻、670頁、1998年]。これらのことから、MCH拮抗薬ができれば優れた食欲抑制薬あるいは抗肥満薬になると期待されているが、未だMCH拮抗作用を有する化合物、特に非ペプチド型化合物は知られていない。

[0003]

特開平8-253447号公報には、性腺刺激ホルモン放出ホルモン拮抗作用 を有する式



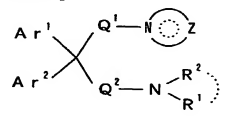
〔式中、式中、 Ar^1 および Ar^2 はそれぞれ置換基を有していてもよい芳香族基、PおよびQはそれぞれ炭素鎖中にエーテル状酸素または硫黄を含んでいてもよい炭素数 2 個以上の 2 価の脂肪族炭化水素基、

 R^1 および R^3 はそれぞれi)-CO-Rまたは-CONH-R(Rは置換基を有していてもよい炭化水素基または置換基を有していてもよい複素環基を示す)で表されるアシル基またはii)置換基を有していてもよい炭化水素基、

 R^2 および R^4 はそれぞれ水素原子または置換基を有していてもよいアルキル基、 R^1 と R^2 あるいは R^3 と R^4 は隣接する窒素原子と共に置換基を有していてもよい含窒素複素環基を形成していてもよく、fは0または1を示す。f0で表わされる化合物またはその塩が開示されている。

特開平10-81665号公報には、MIP-1α/RANTES拮抗作用を 有する式

【化27】



〔式中、 ${\rm Ar}^1$ および ${\rm Ar}^2$ はそれぞれ置換基を有していてもよい芳香族基を、 ${\rm Q}^1$ および ${\rm Q}^2$ はそれぞれ炭素鎖中にエーテル状酸素または硫黄を含んでいてもよく 置換基を有していてもよい ${\rm 2}$ 価の ${\rm C}_{1-6}$ 脂肪族炭化水素基を、 ${\rm R}^1$ は水素原子、置換基を有していてもよい低級アルキル基または置換基を有していてもよい低級アルキルーカルボニル基を、 ${\rm R}^2$ は置換基を有していてもよい炭化水素基またはア

シル基を、あるいは R^1 および R^2 は隣接する窒素原子とともに置換基を有していてもよい含窒素複素環を形成していてもよく、式

【化28】



で表わされる基は置換基を有していてもよい単環性または縮合含窒素複素環を示す。〕で表わされる化合物またはその塩が開示されている。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】

しかしながら、医薬品として十分満足できる優れたMCH拮抗作用を有する化 合物は未だ見出されていない。そこで、優れたMCH拮抗作用を有する臨床上有 用かつ安全な化合物の開発が待たれている。

[0006]

【課題を解決するための手段】

本発明者らは、MCH拮抗作用を示す化合物を求めて、鋭意種々検討した結果 、式

【化29】

$$\begin{array}{c}
(0) j \\
\downarrow \\
A r^{1}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
P \longrightarrow N \\
\downarrow \\
R^{2}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R^{3} \\
\downarrow \\
R^{4}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
(1) \\
R^{4}
\end{array}$$

〔式中、 Ar^1 および Ar^2 はそれぞれ置換基を有していてもよい芳香族基を、PおよびQはそれぞれ炭素鎖中にエーテル状酸素または硫黄を含んでいてもよい 2 価の脂肪族炭化水素基を、 R^1 および R^3 はそれぞれ(i)アシル基または(ii)置換基を有していてもよい炭化水素基を、 R^2 および R^4 はそれぞれ(i)水素原子、(ii)置換基を有していてもよいアルキル基または(iii)置換基を有していてもよいアルキルカルボニルを示し、 R^1 と R^2 あるいは R^3 と R^4 は隣接する窒素原子と共に置換基を有していてもよい単環性もしくは縮合性含窒素複素環基を形成してい

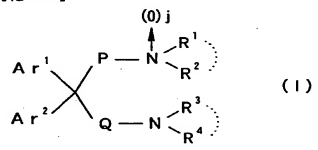
てもよく、jは0または1を示す。]で表される化合物またはその塩が、環状の置換基の有無あるいは種類に影響される事なく、予想外にも優れたMCH拮抗作用を有し、しかも低毒性で、肥満症や摂食亢進症の予防・治療剤、情動障害や性機能障害の改善剤などとして臨床上有用であることを見出した。本発明者らは、この知見に基づいて、さらに検討を重ねた結果、本発明を完成するに至った。

[0007]

すなわち、本発明は、

[1]式

【化30】



〔式中、Ar¹およびAr²はそれぞれ置換基を有していてもよい芳香族基を、 PおよびQはそれぞれ炭素鎖中にエーテル状酸素または硫黄を含んでいてもよく 置換基を有していてもよび2価の脂肪族炭化水素基を、

 R^1 および R^3 はそれぞれ(i)水素原子、(ii)アシル基または(iii)置換基を有していてもよい炭化水素基を、

 R^2 および R^4 はそれぞれ(i)水素原子、(ii)置換基を有していてもよいアルキル基または(iii)置換基を有していてもよいアルキルカルボニルを示し、 R^1 と R^2 あるいは R^3 と R^4 は隣接する窒素原子と共に置換基を有していてもよい単環性もしくは縮合性含窒素複素環基を形成していてもよく、fはf1またはf2を示す。f2で表される化合物またはその塩を含有してなるメラニン凝集ホルモン拮抗剤。

- [2] Ar^{1} β Ar^{2} β Ar^{2}
- (a)ハロゲン原子、
- (b) C_{1-3} アルキレンジオキシ基、
- (c)ニトロ基、
- (d)シアノ基、

- (e)ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル基、
- (f)ハロゲン化されていてもよい C_{3-6} シクロアルキル基、
- (g)ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ基、
- (h)ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルチオ基、
- (i)ヒドロキシ基、
- (j)アミノ基、
- (k)モノー C_{1-6} アルキルアミノ基、
- (1)ジー C_{1-6} アルキルアミノ基、
- (m)C₁₋₆アルキルーカルボニルアミノ基、
- (n)ホルミル基、
- ()C₁₋₆アルキルーカルボニル基、
- (p)C₁₋₆アルキルーカルボニルオキシ基、
- (q)カルボキシル基、
- (r)C₁₋₆アルコキシーカルボニル基、
- (s)カルバモイル基、
- (t)モノーC₁₋₆アルキルカルバモイル基、
- (u)ジーC₁₋₆アルキルカルバモイル基、
- (v)スルホ基、
- (w)C₁₋₆アルキルスルホニル基、
- (x) C_{1-6} アルキルスルフィニル基、
- (y)上記(a)ないし(x)から選ばれる1ないし4個の置換基を有していてもよい C_6 -10アリール基および
- (z)上記(a)ないし(x)から選ばれる 1 ないし 4 個の置換基を有していてもよい C_6 -10 アリールオキシ基から成る群(A群)から選ばれる置換基を 1 ないし 5 個有していてもよい(i) C_{6-14} アリール基または(ii)炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子および酸素原子から成る群から選ばれる 1 ないし 4 個のヘテロ原子を含む 5 ないし 1 4 員の単環性または縮合性芳香族複素環基を、

PおよびQがそれぞれ炭素鎖中にエーテル状酸素または硫黄を含んでいてもよくオキソ基またはチオキソ基で置換されていてもよいC₁₋₆脂肪族炭化水素基を

 R^1 および R^3 がそれぞれ(i)水素原子、(ii) $-CO-R^a$ 、 $-CONR^aR^b$ 、 $-SO-R^a$ 、 $-SO_2-R^a$ 、 $-CONR^aR^b$ 、 $-COO-R^a$ 、 $-(C=S)O-R^a$ または $-(C=S)NR^aR^b$ で表わされるアシル基(式中、 R^a は(a)水素原子、(b)カルボキシル基、

- (c)(a)ハロゲン原子、
- (b) C_{1-3} アルキレンジオキシ基、
- (c)ニトロ基、
- (d)シアノ基、
- (e)ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル基、
- (f)ハロゲン化されていてもよい C_{3-6} シクロアルキル基、
- (g)ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ基、
- (h)ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルチオ基、
- (i)ヒドロキシ基、
- (j)アミノ基、
- (k)モノーC₁₋₆アルキルアミノ基、
- (1)ジー C_{1-6} アルキルアミノ基、
- (m) C_{1-6} アルキルーカルボニルアミノ基、
- (n)ホルミル基、
- (o) C₁₋₆アルキルーカルボニル基、
- (p) C_{1-6} アルキルーカルボニルオキシ基、
- (q)カルボキシル基、
- (r)C₁₋₆アルコキシーカルボニル基、
- (s)カルバモイル基、
- (t)モノー C_{1-6} アルキルカルバモイル基、
- (u)ジー C_{1-6} アルキルカルバモイル基、
- (v)スルホ基、
- (w)C₁₋₆アルキルスルホニル基、
- (x)C $_{1-6}$ アルキルスルフィニル基、

- (y)前記(a)ないし(x)から選ばれる1ないし4個の置換基を有していてもよい C_6 -10アリール基、
- (z)前記(a)ないし(x)から選ばれる1ないし4個の置換基を有していてもよい C_6 -10アリールオキシ基および
- (zz)前記(a)ないし(x)から選ばれる 1 ないし 4 個の置換基を有していてもよい 5 ないし 7 員複素環基から成る群(B群)から選ばれる置換基を 1 ないし 5 個有していてもよい① C_{1-6} アルキル基、② C_{2-6} アルケニル基、③ C_{2-6} アルキニル基、③ C_{3-6} シクロアルキル基、⑤ C_{6-14} アリール基または⑥ C_{7-16} アラルキル基、または
 - (d)(a)ハロゲン原子、
 - (b) C₁₋₃アルキレンジオキシ基、
 - (c)ニトロ基、
 - (d)シアノ基、
 - (e) (aa) ハロゲン原子、(bb) C_{1-3} アルキレンジオキシ基、(cc)ニトロ基、(dd) シ アノ基、(ee)ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル基、(ff)ハロゲン化さ れていてもよい C_{3-6} シクロアルキル基、(gg)ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ基、(hh)ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルチオ基、(ii)ヒ ドロキシ基、(jj)アミノ基、(kk)モノー C_{1-6} アルキルアミノ基、(II)ジー C_{1-6} アルキルアミノ基、(nm) C_{1-6} アルキルーカルボニルアミノ基、(nn)ホルミル基 、(oo) C_{1-6} アルキルーカルボニル基、(pp) C_{1-6} アルキルーカルボニルオキシ基 、(qq)カルボキシル基、(rr)C $_{1-6}$ アルコキシーカルボニル基、(ss)カルバモイ ル基、(tt)モノー C_{1-6} アルキルカルバモイル基、(uu)ジー C_{1-6} アルキルカルバ モイル基、(vv)スルホ基、(ww)C₁₋₆アルキルスルホニル基、(xx)C₁₋₆アルキル スルフィニル基、(yy)前記(aa)ないし(xx)から選ばれる1ないし4個の置換基を 有していてもよい C_{6-10} アリール基、(zz)前記(aa)ないし(xx)から選ばれる1な いし4個の置換基を有していてもよい C_{6-10} アリールオキシ基および(zzz)前記(aa)ないし(xx)から選ばれる1ないし4個の置換基を有していてもよい5ないし 7員複素環基から成る群から選ばれる置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル 基、

- (f)ハロゲン化されていてもよい C_{3-6} シクロアルキル基、
- (g)ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ基、
- (h)ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルチオ基、
- (i)ヒドロキシ基、
- (j)アミノ基、
- (k)モノー C_{1-6} アルキルアミノ基、
- (1)ジー C_{1-6} アルキルアミノ基、
- (\mathbf{n})ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニルアミノ基、
- (n)ホルミル基、
- ()C₁₋₆アルキルーカルボニル基、
- (p)C₁₋₆アルキルーカルボニルオキシ基、
- (q)カルボキシル基、
- (r)C₁₋₆アルコキシーカルボニル基、
- (s)カルバモイル基、
- (t)モノー C_{1-6} アルキルカルバモイル基、
- (u)ジー C_{1-6} アルキルカルバモイル基、
- (v)スルホ基、
- (w) C_{1-6} アルキルスルホニル基、
- (x)C₁₋₆アルキルスルフィニル基、
- (y)前記(a)ないし(x)から選ばれる1ないし4個の置換基を有していてもよい C_6 -10アリール基および
- (z)前記(a)ないし(x)から選ばれる1ないし4個の置換基を有していてもよい C_6 -10アリールオキシ基から成る群(C群)から選ばれる置換基を1ないし5個有していてもよい、炭素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子から成る群から選ばれる1ないし4個のヘテロ原子を含む5ないし10員複素環基を、 R^b は水素原子または C_{1-6} アルキル基を示す)または
- (iii) B群から選ばれる置換基を1ないし5個有していてもよい \mathbb{O}_{1-6} アルキル基、 \mathbb{O}_{2-6} アルケニル基、 \mathbb{O}_{2-6} アルキニル基、 \mathbb{O}_{3-6} シクロアルキル基、
- \mathfrak{SC}_{6-14} アリール基または \mathfrak{SC}_{7-16} アラルキル基を、

 R^2 および R^4 がそれぞれ(i)水素原子、(ii) B群から成る群から選ばれる置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル基または(iii) B群から成る群から選ばれる置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニル基を示し、

 R^{1} と R^{2} または R^{3} と R^{4} が隣接する窒素原子と共に

(i) 式

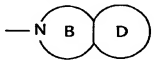
【化31】



(式中、A環はヒドロキシまたはオキソで置換されていてもよい4ないし8員環を、Vは式 >O、>C=O、>C-(W)W^aまたは>N-Wで表わされる基(Wは(a)水素原子、(b)B群から選ばれる置換基を1ないし5個有していてもよい0C $_{1-6}$ アルキル基、0C $_{2-6}$ アルケニル基、0C $_{2-6}$ アルキニル基、0C $_{3-6}$ シクロアルキル基、0C $_{3-6}$ アリール基または0C $_{7-16}$ アラルキル基または(c) A群から選ばれる置換基を1ないし5個有していてもよい、炭素原子以外に窒素、酸素および硫黄から選ばれた1ないし4個のヘテロ原子を含む5ないし10員複素環基を、0Canable では、0Canable では、0Can

(ii) 式

【化32】



(式中、B環はオキソ基または1ないし5個のC₁₋₆アルキル基で置換されていてもよい単環または2環性の4ないし12員環を、D環はA群から選ばれる置換基を1ないし5個有していてもよい4ないし12員芳香環を示す)または (iii) 式

【化33】

(式中、E環はA群から選ばれる置換基を1ないし5個有していてもよい5ないし10員芳香環を、

Xt-CH₂-、<math>-CO-ttt-CH(OH)-tt-ttt-ttt-ttt-tt-ttt-tt-tt-tt-tt-tt-tt-tt-tt-tt-tt-t-tt-t

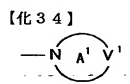
Yは $-CH_2$ -、-O-または $-NW^b$ -(W^b は(a)水素原子または(b) B群から選ばれる置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル基を、

k+mは1ないし4の整数を、nは1ないし3の整数を示す)で表される含窒素 複素環基を示す第〔1〕項記載の剤、

- [3] $A r^{1}$ および $A r^{2}$ がそれぞれ(i)ハロゲン原子または C_{1-6} アルコキシで置換されていてもよいフェニル基または(ii)炭素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子から成る群から選ばれる 1 ないし 3 個のヘテロ原子を含む 5 ないし 6 貝の複素環 である第 [1] 項記載の剤、
- [4] PおよびQがそれぞれ C_{1-6} アルキレン基である第〔1〕項記載の剤、
- [5] jが0である第[1] 項記載の剤、
- [6] R^1 が(i) 5 ないし 6 員の含窒素複素環基を有していてもよい C_{1-6} アルキル基、(ii)ニトロ、アミノまたは C_{1-6} アルコキシーカルボニルを有していてもよい C_{7-15} アラルキル基または(iii) C_{1-6} アルコキシを有していてもよいベンゼン環と縮合したシクロヘキシル基を、

 R^2 が(i)水素原子、(ii) C_{1-6} アルキル基または(iii) C_{7-15} アラルキル基を示すか、あるいは、 R^1 が R^2 が隣接する窒素原子と共に

(i) 式

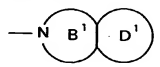


(式中、 A^1 環はヒドロキシまたはオキソで置換されていてもよい4ないし8員

環を、 V^1 は式 >0、 $>C-(W^1)$ W^{a1} または $>N-W^1$ $(W^1$ は(a)水素原子、(b)ハロゲン原子、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル基および C_{1-6} アルコキシ基から成る群から選ばれる置換基を 1 ないし 2 個有していてもよい C_{6-14} アリール基または(c) 1 ないし 2 個の C_{6-10} アリール基を有していてもよい C_{1-6} アルキル基を示し、 W^{a1} は水素原子またはヒドロキシ基を示す)で表わされる基を示す)、

(ii) 式

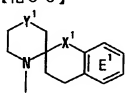
【化35】



(式中、 B^1 環はオキソ基または1ないし2個の C_{1-6} アルキル基で置換されていてもよい単環または2環性の5ないし10員環を、 D^1 環は C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基および C_{1-6} アルキルーカルボニル基から成る群から選ばれる置換基を1ないし2個有していてもよいベンゼン環を示す)または

(iii) 式

【化36】



(式中、 \mathbf{E}^1 環は \mathbf{C}_{1-3} アルキレンジオキシ基、ニトロ基、 \mathbf{C}_{1-6} アルコキシ基、アミノ基、 \mathbf{C}_{1-6} アルキルーカルボニルアミノ基および \mathbf{C}_{1-6} アルコキシーカルボニル基から成る群から選ばれる置換基を1ないし2個有していてもよいベンゼン

環を、 X^1 は $-CH_2$ -または-CO-を、 Y^1 は $-CH_2$ -または-O-を示す)で表される含窒素複素環基を形成し、

 R^3 が(i)水素原子、(ii)式 $-CO-R^5$ (R^5 は(a)水素原子、(b)カルボキシル基、(c) C_{1-6} アルキル基、(d)アルコキシを有していてもよく、ベンゼン環と縮合した C_{5-7} シクロアルキル基または(e)炭素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子から成る群から選ばれる 1 ないし 3 個のヘテロ原子を含む 5 または 6 員の芳香族複素環基を示す)で表わされる基、

(iii)式 $-CO-(CH_2)$ r^1-R^6 $(r^1$ は1ないし3の整数を、 R^6 は(a) N ロゲン原子、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル、ニトロ、 C_{1-6} アルコキシおよび C_{1-3} アルキレンジオキシからなる群から選ばれる1 ないし2 個の置換基を有していてもよい C_{6-14} アリール基、(b) C_{6-14} アリールオキシ基、(c) 炭素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれる1 ないし2 個のヘテロ原子を含有する5 ないし6 員の芳香族複素環基、(d) C_{1-6} アルキルーカルボニル基、(e) カルボキシル基、(f) C_{1-6} アルコキシーカルボニル基、(g) C_{1-6} アルキルカルボニルおよび C_{1-6} アルキルーカルボニルから成る群から選ばれる置換基を1 ないし2 個有していてもよいアミノ基または(h) ヒドロキシを有していてもよい5 ないし6 員の環状アミノ基を示す)で表わされる基、

(iv)式

【化37】

$$-CO-Q = \sqrt{|\mathbf{P}|^7}$$

 $(Qは式-(CH_2)s-(sは1ないし3の整数を示す)または-(CH_2)t-CH=(tは0ないし2の整数を示す)で表わされる基を、<math>R^7$ は水素原子または C_{1-6} アルコキシーカルボニル基を示す)で表わされる基、

(v)式

$$-co$$

 $(R^8$ は(a)水素原子、(b)C $_{1-6}$ アルコキシーカルボニル、モルホリノおよびモノ

(e)式 $-CO-(CH_2)$ r^1-R^e $(r^1$ は1ないし3の整数を、 R^e は C_{1-6} アルコキシーカルボニル基または炭素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれる1ないし2個のヘテロ原子を含有する5ないし6員の複素環基を示す)で表わされる基または $(f)-CONH-R^f$ $(R^f$ は C_{1-6} アルキル基または C_{6-14} アリール基を示す)を示す)で表わされる基、

(vi)式 $-COOR^9$ $(R^9$ はハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル基を示す)で表わされる基、

(vii)式

【化39】

$$-COO - N-R^{10}$$

 $(R^{10}$ は水素原子、 C_{1-6} アルコキシーカルボニル基、モノ又はジー C_{1-6} アルキルーカルバモイル基、ハロゲン化されていてもよいニコチノイル基またはハロゲン化されていてもよいイソニコチノイル基を示す)で表わされる基、

(viii)式 $-CONR^{11}-R^{12}$ $(R^{11}$ は水素原子または C_{1-6} アルキル基を、 R^{12} $(R^{11}$ は水素原子または C_{1-6} アルキルーアミノ、 $(R^{11}$ は水素原子または $(R^{11}$ $(R^{11}$

(ix)式

【化40】

 $(R^{13}$ は(a)水素原子、(b)ヒドロキシおよび C_{1-6} アルコキシーカルボニルから成る群から選ばれる置換基を有してもよい C_{1-6} アルキル基、(c) C_{7-15} アラルキル基、(d) ハロゲンおよび C_{1-6} アルコキシーカルボニルから成る群から選ばれる置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニル基または(e) C_{1-6} アルコキシーカルボニルを有していてもよい C_{1-6} アルキルーカルバモイル基を示す)

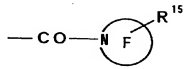
で表わされる基、

(x)式

【化41】

 $(R^{14}$ は C_{1-6} アルキル基または C_{7-15} アラルキル基を示す)で表わされる基、(xi)式

【化42】



(F環はベンゼン環と縮合していてもよい5ないし7員の環状アミノ基を、 R^{15} は水素原子、 C_{1-6} アルコキシーカルボニルアミノ基またはハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニルアミノ基を示す)で表わされる基、(xii)式

【化43】

 $(R^{16}$ は(a)ヒドロキシおよび C_{1-6} アルコキシーカルボニルから成る群から選ばれる置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル基、(b)ホルミル基、(c) C_{1-6} アルコキシーカルボニル基または(d) 炭素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子から成る群から選ばれる 1 ないし 3 個のヘテロ原子を有する 5 ないし 6 員の複素環ーカルボニル基を示す)で表わされる基、

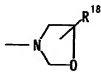
(xiii)式 $-SO_2-R^{17}(R^{17}t(i)5$ ないし6員の含窒素環基を有していても

よい \mathbf{C}_{1-6} アルキル基、 $(i\,i)$ \mathbf{C}_{2-6} アルケニル基または $(i\,i\,i)$ \mathbf{C}_{1-6} アルキルを有していてもよい \mathbf{C}_{6-14} アリール基を示す)で表わされる基、

- (xiv) 1 ないし3個のハロゲン原子を有していてもよい C_{7-16} アラルキル基、または
- (xv) 炭素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子から成る群から選ばれ
- る1ないし3個のヘテロ原子を含む5または6員の複素環基で置換されているC1-6アルキル基を示し、

 R^4 が水素原子または C_{1-6} アルキル基を示し、 あるいは R^3 と R^4 は隣接する窒素原子と共に式

【化44】



(R^{18} はハロゲン原子、オキソ基、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル基またはハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ基を示す)で表わされる基を形成してもよい第〔1〕項記載の剤、

 $[7] R^1$ が R^2 が隣接する窒素原子と共に

(i) 式

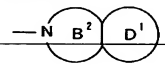
【化45】

(式中、 ${f q}^1$ はハロゲン原子を、 ${f q}^2$ はハロゲン原子、ハロゲン化されていてもよい ${f C}_{1-6}$ アルキル基または ${f C}_{1-6}$ アルコキシ基を、 ${f q}^3$ はハロゲン原子を、 ${f q}^4$ はハ

ロゲン原子または C_{1-6} アルコキシ基を、 q^5 は1 ないし2 個の C_{6-10} アリール基を有していてもよい C_{1-6} アルキル基を示す)、

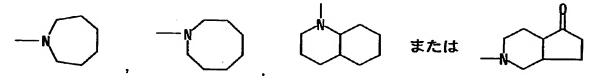
(ii) 式

【化46】



(式中、B²環は式

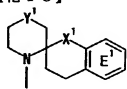
【化47】



で表わされる環を、 D^1 環は C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基および C_{1-6} アルキルーカルボニル基から成る群から選ばれる置換基を1ないし2個有していてもよいベンゼン環を示す)または

(iii) 式

【化48】



(式中、 E^1 環は C_{1-3} アルキレンジオキシ基、ニトロ基、 C_{1-6} アルコキシ基、アミノ基、 C_{1-6} アルキルーカルボニルアミノ基および C_{1-6} アルコキシーカルボニル基から成る群から選ばれる置換基を1ないし2個有していてもよいベンゼン環を、 X^1 は $-CH_2$ -または-CO-を、 Y^1 は $-CH_2$ -または-O-を示す)で表される含窒素複素環基を形成する第〔1〕項記載の剤、

〔8〕化合物が式

【化49】

【式中、 R^{19} は(i)水素原子、(ii)カルボキシル、(iii) C_{1-6} アルコキシーカルボニル基、(iv)カルボキシル、 C_{1-6} アルキルーカルボニル、 C_{1-6} アルコキシーカルボニル、 C_{1-6} アルコキシーカルボニル、 C_{1-6} アルコキシーカルボニルアミノから成る群から選ばれる置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル基、(v)モノー又はジー C_{1-6} アルキルアミノ基または(iv) C_{6-14} アリールオキシ基を、 P^1 は C_{1-3} アルキレン基を、 Q^1 は C_{1-3} アルキレン基を、 X^2 は CH、CH-OHまたはNを、 Y^2 は水素原子、ハロゲン原子、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル基または C_{1-6} アルコキシ基を、ZはCO、SOまたは SO_2 を示す〕で表わされる化合物である第〔1〕項記載の剤、

〔9〕化合物が式

【化50】

$$Q^2 - N - X^3 - X^3$$

〔式中、 R^{20} は(i)水素原子または(ii) C_{1-6} アルコキシーカルボニルアミノおよび C_{7-15} アラルキルオキシーカルボニルアミノから成る群から選ばれる置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル基を、 Q^2 は C_{1-3} アルキレン基を、 X^3 はC H、C H - O H または N ϵ 、 Y^3 は水素原子またはハロゲン原子を示す〕で表わされる化合物である第〔1〕項記載の剤、

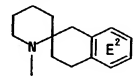
[10] 化合物が式

【式中、R²¹は(i)式

【化52】

(式中、 X^4 はC HまたはN を、 Y^4 は水素原子、ハロゲン原子または C_{1-6} アルコキシ基を示す)または(ii)式

【化53】



(式中、 E^2 環は1ないし3個の C_{1-6} アルコキシを有していてもよいベンゼン環を示す)で表される含窒素複素環基を、

 R^{22} は(i)水素原子、(ii) C_{7-15} アラルキル基、(iii)ホルミル基、(iv) C_{1-6} アルキルーカルボニル基、(v) C_{1-6} アルキルを有していてもよい C_{6-14} アリールーカルボニル基または(vi) 1 ないし 4 個の C_{1-6} アルキルを有していてもよい C_{6-14} アリールースルホニル基を、 P^3 は C_{1-3} アルキレン基を、 Q^3 は C_{1-3} アルキレン基を示す〕で表わされる化合物である第〔1〕項記載の剤、

〔11〕化合物が

1- (5-アミノー4, 4-ジフェニルペンチル) -4-フェニルピペリジン

3, 4-ジヒドロー6-メトキシー1'-(5-アミノー4, 4-ジフェニルペンチル)スピロ [ナフタレンー2(1 H), 2'-ピペリジン]、

1- [5-アミノー4-(4-メトキシフェニル)-4-フェニルペンチル]

- -4-フェニルピペリジン、
- 1- (5-アミノー4, 4-ピス (4-クロロフェニル) ペンチル) -4- (4-フルオロフェニル) ピペラジン、
- 3, 4-ジヒドロー6-メトキシー1'-(6-アミノー4, 4-ジフェニルヘキシル)スピロ〔ナフタレンー2(1 H), 2'-ピペリジン〕、
- 3, 4-ジヒドロー6, 7-ジメトキシー1'-(7-アミノー4, 4-ジフェニルヘプチル) スピロ [ナフタレンー2(1 H), 2'-ピペリジン]、
- 4, 4-ジフェニルー5-ホルミルアミノー1-(4-フェニルピペリジノ) ペンタン 塩酸塩、
- 4, 4-ジフェニル-1-(4-フェニルピペラジン-1-イル)-5-(トシルアミノ)ペンタン、
- 4-(4-クロロフェニル)-5-ホルミルアミノ-4-フェニル-1-(4-フェニルピペリジノ)ペンタン 塩酸塩、
- 4-(4-クロロフェニル)-5-ホルミルアミノ-4-フェニル-1-(4 -フェニルピペラジン-1-イル)ペンタン 2塩酸塩、
- 4-(4-)000フェニル)-1-(4-(4-)000プロフェニル)ピペラジン-1-4ル-5-ホルミルアミノ-4-フェニルペンタン 2 塩酸塩、
- $4-(4-\rho \Box \Box \Box \Box \Box \Box \Box \Box \Box)$ -1-[4-(ジフェニルメチル) ピペラジンー<math>1-4ル]-5-ホルミルアミノー4-フェニルペンタン、
- 5 ホルミルアミノー4 (4 メトキシフェニル) 4 フェニルー1 (4 フェニルピペリジノ) ペンタン 塩酸塩、
- 4, 4-ピス(4-クロロフェニル)-1-(4-(4-フルオロフェニル) ピペラジン-1-イル] -5-(ホルミルアミノ)ペンタン 2 塩酸塩、

- 1- [4-(4-フルオロフェニル) ピペラジン-1-イル] -6-ホルミル アミノ-4, 4-ジフェニルヘキサン 2塩酸塩、
- 4,4-ジフェニル-1-(4-フェニルピペリジノ]-6-(トシルアミノ) ヘキサン 塩酸塩、
- 5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-1-ホル
- ミルアミノー2, 2-ジフェニルペンタン 塩酸塩、
- 5-[4-(4-7)ルオロフェニル)ピペラジン-1-4ル]-1-ホルミルアミノ-2, 2-ジフェニルペンタン 2塩酸塩、
- 1-ホルミルアミノー5-(4-ヒドロキシー4-フェニルピペリジノ)-2, 2-ジフェニルペンタン 塩酸塩、
- 5-[4-(4-h)]フルオロメチルフェニル)-4-hドロキシピペリジノ-1-hルミルアミノー2, 2-iジフェニルペンタン 塩酸塩、
- 5-[4-[3,5-ピス(トリフルオロメチル)フェニル]-4-ヒドロキシピペリジノ]-1-ホルミルアミノ-2,2-ジフェニルペンタン 塩酸塩、
- 5-[4-(3,5-ジクロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-1 -ホルミルアミノ-2,2-ジフェニルペンタン 塩酸塩、
- $1-\pi N$ ミルアミノー2, $2-\Im D$ ェニルー5-(4-Dェニルピペリジノ)ペンタン、
- 7- [4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-1-ホルミルアミノ-4, 4-ジフェニルヘプタン 塩酸塩、
- 5-[4-(4-フルオロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-1-ホルミルアミノ-2, 2-ジフェニルペンタン 塩酸塩、
- 1-ホルミルアミノー5-[4-ヒドロキシー4-(4-メトキシフェニル)ピペリジノ] -2, 2-ジフェニルペンタン 塩酸塩、
 - 1ーホルミルアミノー5ー [4ーヒドロキシー4ー(2ーピリジル) ピペリジ

ノ] -2, 2-ジフェニルペンタン 2塩酸塩、

1-アセチルアミノー5- [4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンタン 塩酸塩、

1-アセトアセチルアミノ-5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロ キシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンタン 塩酸塩、

N-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2

, 2-ジフェニルペンチル]スクシンアミド酸エチル 塩酸塩、

N - [5 - [4 - (4 - クロロフェニル) - 4 - ヒドロキシピペリジノ] - 2

, 2-ジフェニルペンチル] スクシンアミド酸、

1 - [5 - [4 - (4 - クロロフェニル) - 4 - ヒドロキシピペリジノ] - 2

,2-ジフェニルペンチル]-3-エチルウレア、

N - [5 - [4 - (4 - クロロフェニル) - 4 - ヒドロキシピペリジノ] - 2

, 2 - ジフェニルペンチル] メタンスルホンアミド 塩酸塩、

フェニル N-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2, 2-ジフェニルペンチル] カルバメート、

1-アセチルアミノー5- [4-(4-)0007ェニル) - 4-ヒドロキシピペリジノ<math>]-2-フェニル-2-(2-ピリジル)ペンタン 2塩酸塩、

N-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2

, 2-ジフェニルペンチル] オキサミド酸エチル 塩酸塩、

N-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2

, 2-ジフェニルペンチル]マロナミド酸エチル 塩酸塩、

N-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2

, 2-ジフェニルペンチル] グルタミド酸エチル、

ベンジル 2-((2,2-ジフェニル-5-(4-フェニル-1-ピペリジノ)ペンチル)アミノ)-2-オキソエチルカルバメート 塩酸塩、

tert-ブチル 2-((2,2-ジフェニル-5-(4-フェニル-1-ピペリジノ)ペンチル)アミノ)-2-オキソエチルカルバメート、

4,4-ジフェニル-7-(4-フェニル-1-ピペリジノ)へプチルアミン 2塩酸塩、N-(4,4-ジフェニル-7-(4-フェニル-1-ピペリジノ)へプチル)-4-メチルベンゼ

ンスルホンアミド 塩酸塩、

N-(4,4-ジフェニル-7-(4-フェニル-1-ピペリジノ)ヘプチル)アセタミド 塩酸塩、

N-ベンジル-N-(4,4-ジフェニル-7-(4-フェニル-1-ピペリジノ)ヘプチル)アミン 2塩酸塩、

N-(4,4-ジフェニル-7-(4-フェニル-1-ピペリジノ)へプチル)-N-(3-メトキシベンジル)アミン 2塩酸塩、

N-(4,4-ジフェニル-7-(4-フェニル-1-ピペリジノ)へプチル)-N-(2-メトキシベンジル)アミン 2塩酸塩、

N-(4,4-ジフェニル-7-(4-フェニル-1-ピペリジノ)へプチル)-N-(2-フルオロベンジル)アミン 2塩酸塩、

N-(4,4-ジフェニル-7-(4-フェニル-1-ピペリジノ)へプチル)-2-チオフェンカルボキサミド 塩酸塩、

N-(4,4-ジフェニル-7-(4-フェニル-1-ピペリジノ)へプチル)-2-フェニルアセタミド 塩酸塩、

N-(4,4-ジフェニル-7-(4-フェニル-1-ピペリジノ)へプチル)-N-(2-チエニルメチル)アミン 2塩酸塩、

N-ベンジル-N-(4,4-ジフェニル-7-(4-フェニル-1-ピペリジノ)ヘプチル)-N-メチルアミン 2塩酸塩である第〔1〕項記載の剤、

- [12] メラニン凝集ホルモンに起因する疾患の予防・治療剤である第[1]項 記載の剤、
- [13] 肥満症の予防・治療剤である第[1] 項記載の剤、

[14]式

【化54】

$$Q^4 - N X^5$$

〔式中、 R^{23} は C_{7-15} アラルキルオキシーカルボニルアミノを有する C_{1-6} アル

キル基を、 Q^4 は C_{1-3} アルキレン基を、 X^5 はCH、CH-OHまたはN を、 Y^4 は水素原子またはハロゲン原子を示す〕で表わされる化合物またはその塩あるいはプロドラッグ、

〔15〕ベンジル 2-((2,2-ジフェニル-5-(4-フェニル-1-ピペリジノ)ペンチル)アミノ)-2-オキソエチルカルバメート 塩酸塩、および

[16] 第[14] 項記載の化合物を含有してなる医薬を提供する。

[0008]

 $A r^1$ および $A r^2$ で表される「芳香族基」としては、例えば、芳香族炭化水素基、芳香族複素環基などが用いられ、特に、芳香族炭化水素基が好ましい。

該「芳香族炭化水素基」としては、例えば、炭素数が6ないし14個の単環式あるいは縮合多環式芳香族炭化水素などが用いられ、具体的には、フェニル、1ーナフチル、2ーナフチル、インデニル、アンスリルなどのC₆₋₁₄アリール基などが用いられ、特に、フェニル基が汎用される。

該「芳香族複素環基」としては、例えば、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子 および酸素原子から選ばれる好ましくは1種または2種のヘテロ原子を1個以上 (例えば1ないし4個、好ましくは1ないし3個、さらに好ましくは1または2 個)を含む5ないし14員の単環性または縮合性(例、2環性、3環性)芳香族 複素環基などが用いられる。具体的には、チオフェン、ベンゾ〔b〕チオフェン 、ベンソ〔b〕フラン、ベンズイミダゾール、ベンズオキサゾール、ベンゾチア ゾール、ベンズイソチアゾール、ナフト [2,3-b] チオフェン、チアントレ ン、フラン、イソインドリジン、キサントレン、フェノキサチイン、ピロール、 イミダゾール、ピラゾール、ピリジン、ピラジン、ピリミジン、ピリダジン、イ ンドール、イソインドール、1H-インダゾール、プリン、4H-キノリジン、 イソキノリン、キノリン、フタラジン、ナフチリジン、キノキサリン、キナゾリ ン、シンノリン、カルバゾール、β-カルボリン、フェナントリジン、アクリジ ン、フェナジン、イソチアゾール、フェノチアジン、イソオキサゾール、フラザ ン、フェノキサジン、イソクロマンなどの芳香族複素環あるいはこれらの環(好 ましくは、前記した単環の複素環)が1個あるいは複数個(好ましくは1または 2個、さらに好ましくは1個)の芳香環(例えば、上記した芳香族炭化水素基な

ど、好ましくはベンゼン環等)と縮合して形成された縮合環から任意の水素原子 を除いてできる1価の基などが用いられる。なかでも、2-ピリジル、3-ピリ ジル、4-ピリジル、2-キノリル、3-キノリル、4-キノリル、5-キノリ ル、8-キノリル、1-イソキノリル、3-イソキノリル、4-イソキノリル、 <u>5-イソキノリル、1-インドリル、2-インドリル、3-インドリル、2-ベ</u> ンゾチアゾリル、2-ベンゾ〔b〕チエニル、ベンゾ〔b〕フラニル、2-チエ ニル、3-チエニルなどがあげられる。さらに好ましくは、2-チエニル、3-チエニル、2-ピリジル、3-ピリジル、4-ピリジル、2-フリル、3-フリ ル、2-キノリル、ピラジニル、2-ピリミジニル、3-ピロリル、2-イミダ **ゾリル、3-ピリダジニル、3-イソチアゾリル、3-イソオキサゾリル、1-**イソキノリル、1ーインドリル、2ーインドリル、2ーベンゾチアゾリルなどの 炭素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれた1ないし3個の ヘテロ原子を含む5ないし10員の(単環式または2環式)芳香族複素環基など が用いられ。なかでも、2-チエニル、3-チエニル、2-ピリジル、4-ピリ ジルなどの炭素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれた1な いし3個(好ましくは、1個)のヘテロ原子を含む5または6員の芳香族複素環 基などが汎用される。

[0009]

 Ar^1 および Ar^2 で表される「芳香族基」が有していてもよい置換基としては、例えば、ハロゲン原子(例えば、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)、 C_{1-3} アルキレンジオキシ基(例えば、メチレンジオキシ、エチレンジオキシなど)、ニトロ基、シアノ基、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル基、ハロゲン化されていてもよい C_{3-6} シクロアルキル基、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ基、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ基、アロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルアミノ基(例えば、メチルアミノ、エチルアミノなど)、ジー C_{1-6} アルキルアミノ基(例えば、ジメチルアミノ、ジエチルアミノなど)、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニルアミノ基(例えば、アセチルアミノなど)、ホルミル基、 C_{1-6} アルキルーカルボニルを)、ホルミル基、 C_{1-6} アルキルーカルボニル基(例えば、アセチル、プロピオニル

、ブチリルなど)、C₁₋₆アルキルーカルボニルオキシ基(例えば、アセチルオ キシ、プロピオニルオキシ、ブチリルオキシなど)、カルボキシル基、 C_{1-6} ア ルコキシーカルボニル基(例えば、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、 プロポキシカルボニル、ブトキシカルボニルなど)、カルバモイル基、モノーC ₁₋₆アルキルカルバモイル基(例えば、メチルカルバモイル、エチルカルバモイ ルなど)、ジー C_{1-6} アルキルカルバモイル基(例えば、ジメチルカルバモイル 、ジエチルカルバモイルなど)、スルホ基、 C_{1-6} アルキルスルホニル基(例え ば、メチルスルホニル、エチルスルホニルなど)、 C_{1-6} アルキルスルフィニル 基(例えば、メチルスルフィニル、エチルスルフィニルなど)、 C_{6-10} アリール 基(例えばフェニル、ナフタレンなど)、 C_{6-10} アリールオキシ基(例えば、フ ェニルオキシ、ナフタレンオキシなど)などが用いられる。さらに、 C_{6-10} アリ ール基および C_{6-10} アリールオキシ基は、それぞれハロゲン原子、 C_{1-3} アルキ レンジオキシ、ニトロ、シアノ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル、 ハロゲン化されていてもよい C_{3-6} シクロアルキル、ハロゲン化されていてもよ い $\mathbf{C}_{\mathbf{1-6}}$ アルコキシ、ハロゲン化されていてもよい $\mathbf{C}_{\mathbf{1-6}}$ アルキルチオ、ヒドロキ シ、アミノ、モノー C_{1-6} アルキルアミノ、ジー C_{1-6} アルキルアミノ、 C_{1-6} ア ルキルーカルボニルアミノ、ホルミル、 C_{1-6} アルキルーカルボニル、 C_{1-6} アル キルーカルボニルオキシ、カルボキシル、 C_{1-6} アルコキシーカルボニル、カル バモイル、モノー C_{1-6} アルキルカルバモイル、ジー C_{1-6} アルキルカルバモイル 、スルホ、 C_{1-6} アルキルスルホニル、 C_{1-6} アルキルスルフィニルなどから選ば れる1ないし4個の置換基を有していてもよい。

これらAr¹およびAr²で表わされる「芳香族基」は、例えば、上記の中から 選ばれた適切な置換基をその環上の置換可能な位置に1ないし5個、好ましくは 1ないし3個有していてもよく、置換基数が2個以上の場合は同一または異なっ ていてもよい。

[0010]

本明細書中で用いられる「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル基」としては、例えば、1ないし3個のハロゲン原子(例えば、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)を有していてもよい C_{1-6} アルキル基(例えば、メチル、クロロメ

チル、ジフルオロメチル、トリクロロメチル、トリフルオロメチル、エチル、2-ブロモエチル、2,2,2-トリフルオロエチル、ペンタフルオロエチル、プロピル、3,3,3-トリフルオロプロピル、イソプロピル、ブチル、4,4,4-トリフルオロブチル、イソブチル、sec-ブチル、tert-ブチル、ペンチル、イソペンチル、ネオペンチル、5,5,5-トリフルオロペンチル、ヘキシル、6,6,

6-トリフルオロヘキシルなど) などをが用いられる。

本明細書中で用いられる「ハロゲン化されていてもよい C_{3-6} シクロアルキル基」としては、例えば、1 ないし3 個のハロゲン原子(例えば、7 ッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)を有していてもよい C_{3-6} シクロアルキル基(例えば、シクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロペキシル、2,2,3,3 ーテトラフルオロシクロペンチル、4 ークロロシクロヘキシルなど)などが用いられる。

本明細書中で用いられる用語「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ基」としては、例えば、1ないし3個のハロゲン原子(例えば、7ッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)を有していてもよい C_{1-6} アルコキシ基(例えばメトキシ、ジフルオロメトキシ、トリフルオロメトキシ、エトキシ、2,2,2-トリフルオロエトキシ、プロポキシ、イソプロポキシ、ブトキシ、4,4,4-トリフルオロブトキシ、イソブトキシ、sec-ブトキシ、ペンチルオキシ、ヘキシルオキシなど)などが用いられる。

本明細書中で用いられる「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルチオ基」としては、例えば、1ないし3個のハロゲン原子(例えば、7ッ素、塩素、臭素、3ウ素など)を有していてもよい C_{1-6} アルキルチオ基(例えばメチルチオ、ジフルオロメチルチオ、トリフルオロメチルチオ、エチルチオ、プロピルチオ、イソプロピルチオ、ブチルチオ、4,4,4-トリフルオロブチルチオ、ペンチルチオ、ヘキシルチオなど)などが用いられる。

[0011]

R¹およびR³で表される「炭化水素基」としては、例えば、炭化水素化合物から水素原子を1個取り除いた基を示し、例えば、アルキル基、アルケニル基、シクロアルキル基、アリール基、アラルキル基などが用いられる。具体的には、例

えば、以下のような炭素数1ないし16個の鎖状、分枝状または環状炭化水素基などが好ましい。

- a) C_{1-6} アルギル基(例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、secーブチル、tertーブチル、ペンチル、ヘキシルなど)、
- b) C_{2-6} アルケニル基(例えば、ビニル、アリル、イソプロペニル、ブテニル、イソブテニル、 \sec ーブテニルなど)、
- c) C_{2-6} アルキニル基(例えば、プロパルギル、エチニル、ブチニル、1-へキシルなど)、
- d) C_{3-6} シクロアルキル基(例えば、シクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシルなど)、またシクロヘキシルは、1ないし3個の C_{1-6} アルコキシ基(例えば、メトキシなど)を有していてもよいベンゼン環と縮合していてもよい、
- e) C_{6-14} アリール基(例えば、フェニル、トリル、キシリル、1-ナフチル、2-ナフチル、ビフェニル、2-インデニル、2-アンスリルなど)、特にフェニル基、
- f) C_{7-16} アラルキル基(例えば、ベンジル、フェネチル、ジフェニルメチル、トリフェニルメチル、1-ナフチルメチル、2-ナフチルメチル、2-ジフェニルエチル、3-フェニルプロピル、4-フェニルブチル、5-フェニルペンチルなど)、特にベンジル基。

[0012]

 R^1 および R^3 で表される「炭化水素基」が有していてもよい置換基としては、例えば、ハロゲン原子(例えば、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)、 C_{1-3} アルキレンジオキシ基(例えば、メチレンジオキシ、エチレンジオキシなど)、ニトロ基、シアノ基、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル基、ハロゲン化されていてもよい C_{3-6} シクロアルキル基、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルチオ基、ヒドロキシ基、アミノ基、モノー C_{1-6} アルキルアミノ基(例えば、メチルアミノ、エチルアミノなど)、ジー C_{1-6} アルキルアミノ基(例えば、ジメチルアミノ、ジエチルアミノなど)、 C_{1-6} アルキルーカルボニルアミノ基(例えば、アセチルアミノ

、プロピオニルアミノ、ブチリルアミノなど)、ホルミル基、 C_{1-6} アルキルー カルボニル基(例えば、アセチル、プロピオニル、ブチリルなど)、 C_{1-6} アル キルーカルボニルオキシ基(例えば、アセチルオキシ、プロピオニルオキシ、ブ チリルオキシなど)、カルボキシル基、 C_{1-6} アルコキシーカルボニル基(例え ば、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、プロポキシカルボニル、ブトキ シカルボニルなど)、カルバモイル基、モノーC₁₋₆アルキルカルバモイル基(例えば、メチルカルバモイル、エチルカルバモイルなど)、ジー C_{1-6} アルキル カルバモイル基(例えば、ジメチルカルバモイル、ジエチルカルバモイルなど) 、スルホ基、 C_{1-6} アルキルスルホニル基(例えば、メチルスルホニル、エチル スルホニルなど)、 C_{1-6} アルキルスルフィニル基(例えば、メチルスルフィニ ル、エチルスルフィニルなど)、 C_{6-10} アリール基(例えば、フェニル、ナフタ レンなど)、 C_{6-10} アリールオキシ基(例えば、フェニルオキシ、ナフタレンオ キシなど)、5ないし7員の複素環基(例えば、炭素原子以外に窒素原子、酸素 原子および硫黄原子から成る群から選ばれた1ないし3個のヘテロ原子を含む5 なしし7員の複素環を示し、具体的には、例えば1-,2-または3-ピロリジ ニル、2-または4-イミダゾリジニル、2-,3-または4-ピラゾリジニル 、1-,2-,3-または4-ピペリジル、1-または2-ピペラジニル、モル ホリニル、2ーチエニル、3ーチエニル、2ーピリジル、4ーピリジル、2ーフ リル、3-フリル、ピラジニル、2-ピリミジニル、3-ピロリル、2-イミダ **ゾリル、3-ピリダジニル、3-イソチアゾリル、3-イソオキサゾリルなど)** またはこれらとベンゼン環との縮合環などが用いられる。さらに、上記 C_{6-10} ア リール基、C₆₋₁₀アリールオキシ基および5ないし7員の複素環基は、ハロゲン 原子、 C_{1-3} アルキレンジオキシ、ニトロ、シアノ、ハロゲン化されていてもよ い $\mathbf{C}_{\mathbf{1-6}}$ アルキル、ハロゲン化されていてもよい $\mathbf{C}_{\mathbf{3-6}}$ シクロアルキル、ハロゲン 化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキ ルチオ、ヒドロキシ、アミノ、モノー C_{1-6} アルキルアミノ、ジー C_{1-6} アルキル アミノ、 C_{1-6} アルキルーカルボニルアミノ、ホルミル、 C_{1-6} アルキルーカルボ ニル、 C_{1-6} アルキルーカルボニルオキシ、カルボキシル、 C_{1-6} アルコキシーカ ルボニル、カルバモイル、モノー C_{1-6} アルキルカルバモイル、ジー C_{1-6} アルキ

ルカルバモイル、スルホ、 C_{1-6} アルキルスルホニル、 C_{1-6} アルキルスルフィニルなどから選ばれる 1 ないし 4 個の置換基を有していてもよい。

該「炭化水素基」は、例えば、上記の中から適切な置換基を選び、炭化水素基の置換可能な位置に1ないし5個、好ましくは1ないし3個有していてもよく、 置換基数が2個以上の場合は同一または異なっていてもよい。

[0013]

 R^1 および R^3 で表される「アシル基」としては、例えば、 $-CO-R^a$ 、 $-CONR^aR^b$ 、 $-SO-R^a$ 、 $-SO_2-R^a$ 、 $-CONR^aR^b$ 、 $-COO-R^a$ 、 $-COO-R^a$ 、 $-COO-R^a$ (C=S) $O-R^a$ または-(C=S) NR^aR^b (R^a は水素原子、カルボキシル基、置換基を有していてもよい炭化水素基または置換基を有していてもよい複素環基を示し、 R^b は水素原子または C_{1-6} アルキル基を示す)などで表わされる基が用いられる。特に、 $-CO-R^a$ 、 $-CONH-R^a$ などが好ましい。

 R^a で表わされる「置換基を有していてもよい炭化水素基」としては、前記した R^1 および R^3 で表される「置換基を有していてもよい炭化水素基」と同様のものが用いられる。

R^aで表わされる「複素環基」としては、例えば、炭素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子から成る群から選ばれた1種または2種、好ましくは、1個ないし3個のヘテロ原子を含む5ないし10員の(単環式または2環式)複素環基(例えば、1-,2-または3-ピロリジニル、2-または4-イミダゾリジニル、2-,3-または4-ピペリジル、1-または2-ピペラジニル、モルホリニルなどの非芳香性複素環基、2-チエニル、3-チエニル、2-ピリジル、4-ピリジル、2-フリル、3-フリル、4-キノリル、8-キノリル、4-イソキノリル、ピラジニル、2-ピリミジニル、3-ピロリル、2-イミダゾリル、3-ピリダジニル、3-イソチアゾリル、3-イソオキサゾリル、1-インドリル、2-イソインドリルなどの芳香性複素環基など)などが用いられる。なかでも、1-,2-,3-または4-ピペリジル、1-または2-ピペラジニルなどの非芳香性複素環基が好ましく、特に、1-または4-ピペリジル、1-ピペラジニルなどが好適である。

該「複素環基」が有していてもよい置換基としては、例えば、(i)前記Ar

[0014]

 $R^{f b}$ で表される「 C_{1-6} アルキル基」としては、例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、 \sec ーブチル、 \det ーブチル、ペンチル、ヘキシルなどの直鎖状または分枝状の C_{1-6} アルキル基が用いられる。

 R^2 および R^4 で表される「アルキル基」としては、例えば、炭素数 1 ないし 6 個の直鎖状または分枝状の低級アルキル基(例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、sec-ブチル、tert-ブチル、ペンチル、ヘキシルなど)などが用いられる。

該「アルキル基」が有していてもよい置換基としては、例えば、前記 \mathbb{R}^1 および \mathbb{R}^3 で表される「炭化水素基」が有していてもよい置換基と同様のものなどが用いられる。

[0015]

 R^2 および R^4 で表される「アルキルカルボニル基」としては、例えば、低級アルキルカルボニル基などが用いられ、具体的には、ホルミル、メチルカルボニル、エチルカルボニル、プロピルカルボニル、ブチルカルボニルなどの C_{1-6} アルキルカルボニル基などが好ましい。

該「アルキルカルボニル基」の置換基としては、例えば、前記 \mathbb{R}^1 および \mathbb{R}^3 で表される「炭化水素基」が有していてもよい置換基と同様のものなどが用いられる。

[0016]

PおよびQで表される「炭素鎖中にエーテル状の酸素または硫黄を含んでいてもよい2価の脂肪族炭化水素基」の「2価の脂肪族炭化水素基」としては、例えば、飽和または不飽和の脂肪族炭化水素の同一または異なった炭素原子に結合する水素原子を1個づつ取り除いてできる2価の基などを示し、なかでも炭素数が6以下のものが好ましい。具体的には、

(i) アルキレン基 (例えば、 $-(CH_2)_2-$ 、 $-(CH_2)_3-$ 、 $-(CH_2)_4$

- -、-С H_2 -СH (С H_3) -С H_2 -、- (С H_2) $_5$ -、-С H_2 -СH (С H_3) -С H_2 -С H_2 -、- (С H_2) $_6$ -など) 、
- (ii) アルケニレン基 (例えば、-CH=CH-、-CH=C (CH_3) -、 $-CH_2-CH=CH-$ (CH_2- など)、
 - (iii) アルキニレン基 (例えば、 $-C \equiv C$ 、 $-CH_2 C \equiv C$ 、 $-CH_2 -$

 $C = C - CH_2 - \alpha \mathcal{E}$)などが用いられる。好ましくは、 C_{1-6} アルキレン基(例えば、メチレン、エチレン、プロピレン、トリメチレン、テトラメチレン、ペンタメチレンなど)、 C_{2-6} アルケニレン基(例えば、ビニレン、プロペニレンなど)、 C_{2-6} アルキニレン基(例えば、エチニレン、プロピニレンなど)などが汎用される。さらに好ましくは C_{2-6} アルキレン基である。

該「2価の脂肪族炭化水素基」は、さらに炭素鎖中にエーテル状の酸素または 硫黄を含んでいてもよく、オキソ基やチオキソ基で置換されていてもよい。

具体的には、例えば、 $-\text{CH}_2-\text{O}-\text{CH}_2-$ 、 $-\text{CH}_2-\text{CH}_2-\text{CH}_2-\text{CH}_2-$ 、 $-\text{CH}_2-\text{O}-\text{CH}_2-\text{O}-\text{CH}_2-$ 、 $-\text{CH}_2-\text{S}-\text{CH}_2-$ 、 $-\text{CH}_2-\text{CH}_2 -\text{S}-\text{CH}_2-$ 、 $-\text{CH}_2-\text{S}-\text{CH}_2 -\text{S}-\text{CH}_2-$ などが用いられる。

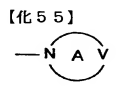
[0017]

R¹とR²、およびR³とR⁴が隣接する窒素原子と共に形成する「置換基を有していてもよい含窒素複素環基」の「含窒素複素環基」としては、結合部分の窒素原子以外のヘテロ原子として、例えば、窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれた1または2種、好ましくは1ないし3個を含んでいてもよい単環性もしくは縮合性の3ないし9員、好ましくは5ないし7員の含窒素複素環基(例えば、ピロリジル、ピペリジル、ピペラジルなど)などが用いられる。

該「含窒素複素環基」が有していてもよい置換基としては、例えば、 Ar^1 および Ar^2 が有していてもよい置換基と同様のものなどが用いられる。

[0018]

該「置換基を有していてもよい含窒素複素環基」としては、例えば (i)式

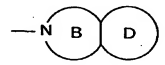


(式中、A環は1または2個のヒドロキシ基またはオキソ基で置換されていてもよい4ないし8員環; Vは式 >O、>C=O、>C-(W) W^aまたは>N-Wで表わされる基(Wは水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基または置換基を有していてもよい複素環基を、W^aは水素原子またはヒドロキシ基を示す)を示す)で表わされる基

[0019]

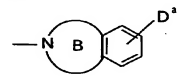
(ii)式

【化56】



(式中、B環は1または2個のオキソ基で置換されていてもよい4ないし12員環を、D環は置換基を有していてもよい4ないし12員芳香環を示す)で表わされる基、好ましくは、式

【化57】

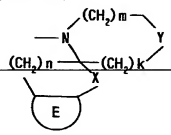


(式中、B環は1または2個のオキソ基で置換されていてもよい4ないし12員環を、 D^a はハロゲン原子(例えば、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)、 C_{1-6} アルキル基(例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピルなど)、 C_{1-6} アルコキシ基(例えば、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、イソプロポキシなど)、 C_{1-3} アルキレンジオキシ基(例えば、メチレンジオキシ、エチレンジオキシなど)、 C_{1-3} アルキレンジオキシ基(例えば、メチレンジオキシ、エチレンジオキシなど)、ニトロ基、アミノ基または C_{1-6} アルキルーカルボニル基(例えば、アセチル、プロピオニルなど)を示す)で表わされる基、

[0020]

(iii) 式

【化5.8.]___



(式中、E環は置換基を有していてもよい5ないし10員芳香環を、Xは-CH 2^- 、-CO-または-CH(OH)-を、Yは-CH 2^- 、-O-または-NW b -(W^b は水素原子または置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル基を示す)を、k+mは1ないし4の整数を、nは1ないし3の整数を示す)で表わされる基、または

(iv) 置換基を有していてもよい含窒素芳香族複素環基などが用いられ、上記の中では、例えば(i)、(ii) または(iii) などが好ましく、さらに(i) または(iii) などが好ましい。特に(iii) が好ましい。

[0021]

Aで表される「1または2個のヒドロキシ基またはオキソ基で置換されていて もよい4ないし8員環」としては、例えば

【化59】

$$-N$$
V $-N$

、好ましくは、

【化60】

(Vは前記と同意義を、Gは、例えば、フッ素、塩素などのハロゲン原子;メチル、エチル、プロピル、イソプロピルなどの C_{1-6} アルキル基;メトキシ、エトキシ、プロポキシ、イソプロポキシなどの C_{1-6} アルコキシ基などを示す)などが汎用される。

[0022]

Wで表される「置換基を有していてもよい炭化水素基」としては、例えば、前記した \mathbf{R}^1 および \mathbf{R}^3 で表される「置換基を有していてもよい炭化水素基」と同様のものなどが用いられ、特に、 \mathbf{C}_{6-14} アリール基(例えば、フェニルなど)、 \mathbf{C}_{7-16} アラルキル基(例えば、ベンジルなど)などが好ましい。

この炭化水素基が有していてもよい置換基としては、例えば、前記した R^1 および R^3 で表される「炭化水素基」が有していてもよい置換基と同様のものなどが挙げられる。

Wで表される「複素環基」としては、例えば、炭素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれた1種または2種、好ましくは1個ないし3個のヘテロ原子を含む5ないし10員の(単環式または2環式)複素環基などを示す。具体的には、1-,2-または3-ピロリジニル、2-または4-イミダソリジニル、2-,3-または4-ピラゾリジニル、1-,2-,3-または4-ピ

ペリジル、1-または2-ピペラジニル、モルホリニル、2-チエニル、3-チエニル、2-ピリジル、4-ピリジル、2-フリル、3-フリル、4-キノリル、8-キノリル、4-イソキノリル、ピラジニル、2-ピリミジニル、3-ピロリル、2-イミダゾリル、3-ピリダジニル、3-イソチアゾリル、3-イソオキサゾリル、1-インドリル、2-イソインドリルなどが挙げられ、中でも芳香性のものが好ましい。特に、例えば炭素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれた1ないし3個のヘテロ原子を含む5または6員の芳香族複素環基(例えば、2-チエニル、3-チエニル、2-ピリジル、4-ピリジルなど)などが汎用される。

該「複素環基」が有していてもよい置換基としては、例えば、前記 Ar^1 および Ar^2 で表される用語「置換基を有していてもよい芳香族基」が有していてもよい置換基と同様のものなどが同様の個数用いられる。

[0023]

Bで表される「1または2個のオキソ基で置換されていてもよい4ないし12 員環」としては、例えば

【化61】

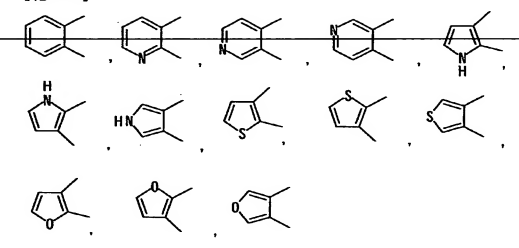
などが用いられる。

[0024]

DおよびEで表される「4ないし12員芳香環」としては、例えば、ベンゼン環、ナフタレン環、4ないし12員(好ましくは、5ないし10員)の芳香族複素環(例えば、炭素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれた1ないし3個のヘテロ原子を含む環、具体的には、ピリジン、ピラジン、ピリミジン、ピリダジン、ピロール、イミダゾール、ピラゾール、チオフェン、フラン

、チアゾール、イソチアゾール、オキサゾール、イソオキサゾール、キノリン、 イソキノリン、インドール、イソインドール環など)などが用いられ、具体的に は、

【化62】



などが好ましい。D環としては、例えば、ベンゼン環、ピリジン環が好ましく、 特にベンゼン環が汎用される。E環としては、例えばベンゼン環が好ましい。

[0025]

該「芳香環」が有していてもよい置換基としては、例えば、前記 Ar^1 および Ar^2 で表される「芳香族基」が有していてもよい置換基と同様のものが同様の 個数用いられる。

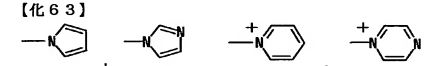
 W^b で示される「 C_{1-6} アルキル基」としては、例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、 \sec ーブチル、tertーブチル、ペンチル、ヘキシルなどが用いられる。

該「 C_{1-6} アルキル基」が有していてもよい置換基としては、例えば、 $1\sim3$ 個のハロゲン原子、ニトロ基、シアノ基、ハロゲン化されていてもよい C_{3-6} シ クロアルキル基、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ基、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルチオ基、ヒドロキシ基、アミノ基、モノー C_{1-6} アルキルアミノ基、ジー C_{1-6} アルキルアミノ基、 C_{1-6} アルキルーカルボニルアミノ基(例えば、アセチルアミノ、プロピオニルアミノ、ブチリルアミノなど)、カルボキシル基、 C_{1-6} アルコキシーカルボニル基、カルバモイル基、モノー C_{1-6} アルキルカルバモイル基、ジー C_{1-6} アルキルカルバモイル基、スルホ基、

 C_{1-6} アルキルスルホニル基、 C_{1-6} アルキルスルフィニル基、 C_{6-10} アリール基、 C_{6-10} アリールオキシ基および 5 または 6 員複素環基などが用いられる。

- - [-0 0 -2 -6]

該「含窒素芳香族複素環基」としては、例えば、炭素原子以外に1個の窒素原子を含み、さらに窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれた1種または2種、好ましくは、1ないし3個のヘテロ原子を含んでいてもよい5ないし10員の(単環式または2環式)芳香族環基などが用いられる。具体的には、



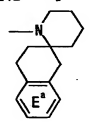
などが挙げられる。カウンターイオンを必要とする場合、例えば、ハロゲンイオン (例えば、塩素イオン、臭素イオン、ヨウ素イオンなど)などが用いられる。

該「含窒素芳香族複素環基」が有していてもよい置換基としては、例えば前記 Ar^{1} および Ar^{2} で表される「芳香族基」が有していてもよい置換基と同様のものが用いられる。

[0027]

前記した中でも、 R^1 と R^2 あるいは R^3 と R^4 が隣接する窒素原子と共に形成する置換基を有していてもよい含窒素複素環基としては、例えば、(i)式

【化64】



(式中、 \mathbf{E}^a 環は置換基を有していてもよいベンゼン環を示し、好ましくは、例えば、ハロゲン原子、 \mathbf{C}_{1-3} アルキレンジオキシ基、ニトロ基、シアノ基、ハロゲン化されていてもよい \mathbf{C}_{1-6} アルキル基、ハロゲン化されていてもよい \mathbf{C}_{3-6} シクロアルキル基、ハロゲン化されていてもよい \mathbf{C}_{1-6} アルコキシ基、ハロゲン化されていてもよい \mathbf{C}_{1-6} アルコキシ基、アミノ基、モノー \mathbf{C}_{1-6}

アルキルアミノ基、ジー C_{1-6} アルキルアミノ基、 C_{1-6} アルキルーカルボニルアミノ基、ホルミル基、 C_{1-6} アルキルーカルボニル基、 C_{1-6} アルキルーカルボニル基、 C_{1-6} アルキルーカルボニル基、カルボキシル基、 C_{1-6} アルコキシーカルボニル基、カルバモイル基、モノー C_{1-6} アルキルカルバモイル基、ジー C_{1-6} アルキルカルバモイル基、スルホ基、 C_{1-6} アルキルスルホニル基、 C_{1-6} アルキルスルフィニル基、 C_{6-10} アリール基および C_{6-10} アリールオキシ基から成る群から選ばれた 1 ないし 4 個の置換基を有していてもよいベンゼン環などが好ましい)で表わされる基、または

[0028]

(ii) 式

【化65】

(式中、 V^a は式 $>C-(W)W^a$ または>N-Wで表わされる基(Wは (a)水素原子、(b)ハロゲン原子、 C_{1-3} アルキレンジオキシ基、ニトロ基、シア ノ基、ハロゲン化されていてもよいC₁₋₆アルキル基、ハロゲン化されていても よい C_{3-6} シクロアルキル基、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ基、 ハロゲン化されていてもよいC₁₋₆アルキルチオ基、ヒドロキシ基、アミノ基、 モノー C_{1-6} アルキルアミノ基、ジー C_{1-6} アルキルアミノ基、 C_{1-6} アルキルー カルボニルアミノ基、ホルミル基、 C_{1-6} アルキルーカルボニル基、 C_{1-6} アルキ ルーカルボニルオキシ基、カルボキシル基、C₁₋₆アルコキシーカルボニル基、 カルバモイル基、モノー C_{1-6} アルキルカルバモイル基、ジー C_{1-6} アルキルカル バモイル基、スルホ基、 C_{1-6} アルキルスルホニル基、 C_{1-6} アルキルスルフィニ ル基および5ないし7員複素環基から選ばれる置換基を1ないし5個有していて もよい \mathbb{O}_{1-6} アルキル基、 \mathbb{O}_{2-6} アルケニル基、 \mathbb{O}_{2-6} アルキニル基、 \mathbb{O}_{2-6} $_{-6}$ シクロアルキル基、 \mathbb{S} C $_{6-14}$ アリール基または \mathbb{S} C $_{7-16}$ アラルキル基、または c) ハロゲン原子、 C_{1-3} アルキレンジオキシ基、ニトロ基、シアノ基、ハロゲ ン化されていてもよい C_{1-6} アルキル基、ハロゲン化されていてもよい C_{3-6} シク ロアルキル基、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ基、ハロゲン化さ

れていてもよい C_{1-6} アルキルチオ基、ヒドロキシ基、アミノ基、モノー C_{1-6} アルキルアミノ基、ジー C_{1-6} アルキルアミノ基、 C_{1-6} アルキルーカルボニルアミノ基、ホルミル基、 C_{1-6} アルキルーカルボニル基、 C_{1-6} アルキルーカルボニル オキシ基、カルボキシル基、 C_{1-6} アルコキシーカルボニル基、カルバモイル基、モノー C_{1-6} アルキルカルバモイル基、ジー C_{1-6} アルキルカルバモイル基、スルホ基、 C_{1-6} アルキルスルホニル基、 C_{1-6} アルキルスルフィニル基、 C_{6-10} アリール基および C_{6-10} アリールオキシ基から成る群から選ばれる置換基を1ないし5個有していてもよい、炭素原子以外に窒素、酸素および硫黄から成る群から選ばれた1ないし4個のヘテロ原子を含む5ないし10員複素環基を、 W^a は水素原子またはヒドロキシ基を示す)で表わされる基などが好ましい。Wとしては、例えば、ハロゲン原子またはハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ基で置換されていてもよいフェニル基などが好ましい。

[0029]

前記した中でも、 Ar^1 および Ar^2 で表される芳香族基としては、それぞれ C_{6-10} アリール基(例えば、フェニル基など)または炭素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれる1ないし3個のヘテロ原子を含む5ないし10 貝の(単環式または2環式)芳香族複素環基(特に、チエニル基)などが好ましく、特に、 C_{6-10} アリール基(例えば、フェニル基など)が好適である。

 Ar^{1} および Ar^{2} としては、例えば、ハロゲン原子、メチレンジオキシ基、ニトロ基、シアノ基、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル基、 C_{3-6} シクロアルキル基、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ基、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルチオ基、ヒドロキシ基、アミノ基、モノー C_{1-6} アルキルアミノ基、ジー C_{1-6} アルキルアミノ基、ホルミル基、 C_{1-6} アルキルーカルボニル基、 C_{1-6} アルキルーカルボニルオキシ基、カルボキシル基、 C_{1-6} アルコキシーカルボニル基、カルバモイル基、モノー C_{1-6} アルキルカルバモイル基、ジー C_{1-6} アルキルカルバモイル基、スルホ基、 C_{1-6} アルキルカルバモイル基、スルホ基、フェニル基およびフェニルオキシ基から成る群から選ばれた 1 ないし 3 個の置換基を有していてもよい(i) C_{6-14} アリール基(特に、フェニル基)または(ii)炭素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれる 1 ないし 3 個の

ヘテロ原子を含む5ないし10員の(単環式または2環式)芳香族複素環基(特に、チエニル基)などが好ましく、なかでも、(i)ハロゲ原子またはC₁₋₆アルコキシで置換されていてもよいフェニル基または(ii)炭素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれる1ないし3個のヘテロ原子を含む5または6員の芳香族複素環基(特に、チエニル基)が好ましく、特に、ハロゲ原子または

C₁₋₆アルコキシで置換されていてもよいフェニル基が好適である。

[0030]

PおよびQとしは、それぞれ炭素鎖中にエーテル状酸素または硫黄を含んでいてもよい C_{1-6} アルキレン基または C_{2-6} アルケニレン基などが好ましく、なかでも、 C_{1-6} アルキレン基または C_{2-6} アルケニレン基が好ましく、特に、 C_{1-6} アルキレン基(例えば、メチレン、エチレン、トリメチレン、テトラメチレンなど)が汎用される。

また、Pとしては、 C_{3-5} アルキレン基(例えば、トリメチレン、テトラメチレンなど)など、特に、トリメチレンまたはテトラメチレンが好ましい。

Qとしては、 C_{1-3} アルキレン基(例えば、メチレン、エチレン、トリメチレン)などが好ましく、特に、メチレンが好ましい。

[0031]

 R^1 で表わされるアシル基としては、 $-CO-R^a$ または $-CONH-R^a$ で表わされる基などが好ましい。

 \mathbf{R}^1 および \mathbf{R}^a で示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」としては、例えば、ハロゲン原子、 \mathbf{C}_{1-3} アルキレンジオキシ基、ニトロ基、シアノ基、ハロゲン化されていてもよい \mathbf{C}_{1-6} アルキル基、ハロゲン化されていてもよい \mathbf{C}_{3-6} シクロアルキル基、ハロゲン化されていてもよい \mathbf{C}_{1-6} アルコキシ基、ハロゲン化されていてもよい \mathbf{C}_{1-6} アルキルチオ基、ヒドロキシ基、アミノ基、モノー \mathbf{C}_{1-6} アルキルアミノ基、ジー \mathbf{C}_{1-6} アルキルアミノ基、 \mathbf{C}_{1-6} アルキルーカルボニルアミノ基(例えば、アセチルアミノ、プロピオニルアミノ、ブチリルアミノなど)、ホルミル基、 \mathbf{C}_{1-6} アルキルーカルボニルオキシ基、カルボキシル基、 \mathbf{C}_{1-6} アルキルーカルボニル基、キシ基、カルボキシル基、 \mathbf{C}_{1-6} アルキルカルバモイル基、スルモノー \mathbf{C}_{1-6} アルキルカルバモイル基、スル

ホ基、 C_{1-6} アルキルスルホニル基、 C_{1-6} アルキルスルフィニル基、 C_{6-10} アリール基、 C_{6-10} アリールオキシ基および 5 ないし 7 員の複素環基から選ばれた 1 ないし 3 個の置換基を有していてもよい (i) C_{1-6} アルキル基、 (ii) C_{2-6} アルケニル基、 (iii) C_{2-6} アルキニル基、 (iv) ベンゼン環と縮合していてもよい C_{3-6} シクロアルキル基、 (v) C_{6-14} アリール基または (vi) C_{7-16} アラルキル基などが好ましい。

上記した中でも、 R^1 としては、(i) 5ないし 6 員の含窒素複素環基(例、ピリジル基)を有していてもよい C_{1-6} アルキル基、(ii)ニトロ、アミノまたは C_{1-6} アルコキシーカルボニルを有していてもよい C_{7-15} アラルキル基(特に、ベンジル基)、(iii) C_{1-6} アルコキシを有していてもよいベンゼン環と縮合したシクロヘキシル基などが好ましい。

[0032]

 R^2 で表される「置換基を有していてもよいアルキル基」としては、例えば、ハロゲン原子、ニトロ基、シアノ基、ハロゲン化されていてもよい C_{3-6} シクロアルキル基、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ基、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルチオ基、ヒドロキシ基、アミノ基、モノー C_{1-6} アルキルアミノ基、ジー C_{1-6} アルキルアミノ基、 C_{1-6} アルキルーカルボニルアミノ基、ホルミル基、 C_{1-6} アルキルーカルボニル基、 C_{1-6} アルキルーカルボニル基、カルバモイル基、キシ基、カルボキシル基、 C_{1-6} アルコキシーカルボニル基、カルバモイル基、スルホ基、 C_{1-6} アルキルカルバモイル基、ジー C_{1-6} アルキルカルバモイル基、スルホ基、 C_{1-6} アルキルスルホニル基、 C_{1-6} アルキルスルフィニル基および C_{6-10} アリール基から成る群から選ばれた 1 ないし 3 個の置換基を有していてもよい1-6アルキル基 (特に、メチルなどの1-3アルキル基)などが好ましい。

 R^2 で表される「置換基を有していてもよいアルキルカルボニル基」としては、例えば、ハロゲン原子、ニトロ基、シアノ基、ハロゲン化されていてもよい C_{3-6} シクロアルキル基、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ基、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルチオ基、ヒドロキシ基、アミノ基、モノー C_{1-6} アルキルアミノ基、ジー C_{1-6} アルキルアミノ基、 C_{1-6} アルキルーカルボニルアミノ基、ホルミル基、 C_{1-6} アルキルーカルボニル基、 C_{1-6} アルキルーカ



ルボニルオキシ基、カルボキシル基、 C_{1-6} アルコキシーカルボニル基、カルバモイル基、モノー C_{1-6} アルキルカルバモイル基、ジー C_{1-6} アルキルカルバモイル基、スルホ基、 C_{1-6} アルキルスルホニル基、 C_{1-6} アルキルスルフィニル基および C_{6-10} アリール基から成る群から選ばれた 1 ないし 3 個の置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキルカルボニル基(例、ホルミル、アセチルなど)などが好ましい。

 R^2 としては、(i)水素原子、(ii) C_{1-6} アルキル基(例、メチル)、(iii) C_{7-15} アラルキル基(例、ベンジル)などが好ましい。

[0033]

 R^1 が R^2 が隣接する窒素原子と共に形成する置換されていてもよい単環性もしくは縮合性含窒素複素環基としては、例えば、

(i) 式

【化66】

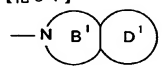


(式中、 A^1 環はヒドロキシまたはオキソで置換されていてもよい4 ないし8 貝環を、 V^1 は式 >0、 $>C-(W^1)$ W^{a1} または $>N-W^1$ で表わされる基(W^1 は(a)水素原子、(b)ハロゲン原子、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル基および C_{1-6} アルコキシ基から成る群から選ばれる置換基を1 ないし2 個有していてもよい C_{6-14} アリール基または(c) 1 ないし2 個の C_{6-10} アリール基を有していてもよい C_{1-6} アルキル基を示し、 W^{a1} は水素原子またはヒドロキシ基を示す)で表わされる基、

[0034]

(ii) 式

【化67】

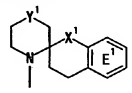


(式中、 B^1 環はオキソ基または1ないし2個の C_{1-6} アルキル基で置換されていてもよい単環または2環性の5ないし10員環を、 D^1 環は C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基および C_{1-6} アルキルーカルボニル基から成る群から選ばれる置換基を1ないし2個有していてもよいベンゼン環を示す)で表わされる基、

[0035]

(iii) 式

【化68】

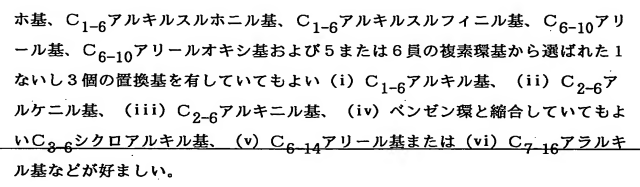


(式中、 E^1 環は C_{1-3} アルキレンジオキシ基、ニトロ基、 C_{1-6} アルコキシ基、アミノ基、 C_{1-6} アルキルーカルボニルアミノ基および C_{1-6} アルコキシーカルボニル基から成る群から選ばれる置換基を 1 ないし 2 個有していてもよいベンゼン環を、 X^1 は $-CH_2$ -または-CO-を、 Y^1 は $-CH_2$ -または-O-を示す)で表される基などが好ましい。

[0036]

 R^3 で表わされるアシル基としては、 $-CO-R^a$ または $-CONH-R^a$ で表わされる基などが好ましい。

 R^a または R^3 で示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」としては、例えば、ハロゲン原子、 C_{1-3} アルキレンジオキシ基、ニトロ基、シアノ基、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル基、ハロゲン化されていてもよい C_{3-6} シクロアルキル基、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルチオ基、ヒドロキシ基、アミノ基、モノー C_{1-6} アルキルアミノ基、ジー C_{1-6} アルキルアミノ基、 C_{1-6} アルキルアミノ、プチリルアミノなどの、ホルミル基、 C_{1-6} アルキルーカルボニルオキシ基、カルボキシル基、 C_{1-6} アルコキシーカルボニル基、カルバモイル基、モノー C_{1-6} アルキルカルバモイル基、スル



[0037]

なかでも、 R^3 としては、例えば、 $-CO-R^a$ などが好ましく、特に、 $-CO-R^c$ (R^c がハロゲン原子、 C_{1-3} アルキレンジオキシ基、ニトロ基、シアノ基、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル基、ハロゲン化されていてもよい C_{3-6} シクロアルキル基、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルチオ基、ヒドロキシ基、アミノ基、モノー C_{1-6} アルキルアミノ基、ジー C_{1-6} アルキルアミノ基、 C_{1-6} アルキルーカルボニルアミノ基、カルボキシル基、 C_{1-6} アルキルーカルボニルオキシ基、カルボキシル基、 C_{1-6} アルキルーカルボニル基、カルバモイル基、モノー C_{1-6} アルキルカルバモイル基、ジー C_{1-6} アルキルカルバモイル基、ジー C_{1-6} アルキルカルバモイル基、ジー C_{1-6} アルキルカルバモイル基、グー C_{1-6} アルキルカルバモイル基、スルホ基、 C_{1-6} アルキルスルホニル基、 C_{1-6} アルキルスルフィニル基および5ないし7員複素環基から成る群から選ばれる置換基を1ないし5個有していてもよい C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アルキール基、 C_{2-6} アルキール基、 C_{2-6} アルキール基、 C_{2-6} アルキール基を示す)が好ましい。

 R^c としては、例えば、ハロゲン原子、 C_{1-3} アルキレンジオキシ基、ニトロ基、シアノ基、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル基、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキン基、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキン基、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルチオ基、ヒドロキシ基、アミノ基、モノー C_{1-6} アルキルアミノ基、ジー C_{1-6} アルキルアミノ基、 C_{1-6} アルキルアミノ、プロピオニルアミノ、ブチリルアミノなど)、ホルミル基、 C_{1-6} アルキルーカルボニル基、 C_{1-6} アルコキシーカルボニル基、

カルバモイル基、モノー C_{1-6} アルキルカルバモイル基、ジー C_{1-6} アルキルカルバモイル基、スルホ基、 C_{1-6} アルキルスルホニル基、 C_{1-6} アルキルスルフィニル基、 C_{6-10} アリール基および C_{6-10} アリールオキシ基から選ばれた1ないしる個の置換基を有していてもよい C_{7-16} アラルキル基である場合が汎用される。特に好ましくは1ないしる個のハロゲン原子または C_{1-6} アルコキシ基で置換されていてもよい C_{7-16} アラルキル基である。

[0038]

また、 R^3 としては、

(i)水素原子、

(ii)式 $-CO-R^5$ (R^5 は(a)水素原子、(b)カルボキシル基、(c) C_{1-6} アルキル基 (特に、メチル、エチルなどの C_{1-} 3アルキル基)、(d) C_{1-6} アルコキシ(例、メトキシ)を有していてもよく、ベンゼン環と縮合した C_{5-7} シクロアルキル基(例、シクロペンチル、シクロヘキシル)または(e)炭素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子から成る群から選ばれる1ないし3個のヘテロ原子を含む5または6員の芳香族複素環基(例、ピリジル、チエニルなど)を示す)で表わされる基、

(iii)式 $-CO-(CH_2)$ $r^{1}-R^{6}$ $(r^{1}$ は1ないし3の整数を、 R^{6} は(a)ハロゲン原子、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル(例、トリフルオロメチル)、ニトロ、 C_{1-6} アルコキシ(例、メトキシ、エトキシ)および C_{1-3} アルキレンジオキシ(例、メチレンジオキシ)からなる群から選ばれる1ないし2個の置換基を有していてもよい C_{6-14} アリール基(例、フェニル)、(b) C_{6-14} アリールオキシ基(例、フェニルオキシ)、(c)炭素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子から成る群から選ばれる1ないし2個のヘテロ原子を含有する5ないし6員の芳香族複素環基(例、ピリジル)、(d) C_{1-6} アルキルーカルボニル基(例、アセチル)、(e)カルボキシル基、(f) C_{1-6} アルコキシーカルボニル基(例、メトキシカルボニル、エトキシカルボニルなどの C_{1-3} アルキルーカルボニルがこル)、(g) C_{1-6} アルキル(例、メチル、エチルなどの C_{1-3} アルキル))および C_{1-6} アルキルーカルボニル(例、アセチル)から成る群から選ばれる置換基を1ないし2個有していてもよいアミノ基または(h)ヒドロキシを有していても

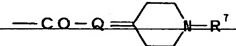


よい5ないし6員の環状アミノ基を示す)で表わされる基、

[0039]

(iv)式

【化69】



(Qは式-(CH_2)s-(sは1ない03の整数を示す)または-(CH_2) t-CH=(tは0ない02の整数を示す)で表わされる基を、 R^7 は水素原子または C_{1-6} アルコキシーカルボニル基(例、メトキシカルボニル、エトキシカルボニルなどの C_{1-3} アルコキシーカルボニル基)を示す)で表わされる基、

(v)式

 $(R^8$ は(a)水素原子、(b)C $_{1-6}$ アルコキシーカルボニル(例、メトキシカルボニル、エトキシカルボニルなどのC $_{1-3}$ アルコキシーカルボニル)、モルホリノおよびモノー又はジーC $_{1-6}$ アルキルアミノ(例、メチルアミノ、エチルアミノ、ジメチルアミノ、ジエチルアミノ)から成る群から選ばれる置換基を有していてもよいC $_{1-6}$ アルキル基(例、メチル、エチル、プロピルなどのC $_{1-3}$ アルキル基)、(c)C $_{1-6}$ アルコキシーカルボニル基(例、メトキシカルボニル、エトキシカルボニルなどのC $_{1-3}$ アルコキシーカルボニル基)、(d)式 一 $CO-R^d$ (R^d はハロゲン原子(例、塩素原子)を有していてもよいC $_{6-14}$ アリール基(例、フェニル、ナフチル)または炭素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれる1ないし2個のヘテロ原子を含有する5ないし6員の複素環基(例、ピリジル)を示す)で表わされる基、

[0041]

(e)式 $-CO-(CH_2)$ $r^{1}-R^{e}$ $(r^{1}$ は1ないし3の整数を、 R^{e} は C_{1-6} アルコキシーカルボニル基(例、メトキシカルボニル、エトキシカルボニルなどの

 C_{1-3} アルコキシーカルボニル基)または炭素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれる 1 ないし 2 個のヘテロ原子を含有する 5 ないし 6 員の複素環基(例、ピリジルなど)を示す)で表わされる基または(f) - $CONH-R^f(R^f$ は C_{1-6} アルキル基(例、メチル、エチルなどの C_{1-3} アルキル基)または C_{6-14} アリール基(例、フェニル、ナフチルなど)を示す)を示す)で表わされる基、

(vi)式 $-COOR^9$ (R^9 はハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル基(例、メチル、エチル、トリフルオロメチル)を示す)で表わされる基、

[0042]

(vii)式

【化71】

 $(R^{10}$ は水素原子、 C_{1-6} アルコキシーカルボニル基(例、メトキシカルボニル、エトキシカルボニルなどの C_{1-3} アルコキシーカルボニル基)、モノ又はジー C_{1-6} アルキルーカルバモイル基(例、メチルカルバモイル、エチルカルバモイル、ジメチオルカルバモイル、ジエチルカルバモイル)、ハロゲン化されていてもよいニコチノイル基またはハロゲン化されていてもよいイソニコチノイル基を示す)で表わされる基、

[0043]

(viii)式 $-CONR^{11}-R^{12}$ $(R^{11}$ は水素原子または C_{1-6} アルキル基(例、メチル、エチルなどの C_{1-3} アルキル基)を、 R^{12} は(a)ヒドロキシ、(b)アミノ、(c)モノー又はジー C_{1-6} アルキルーアミノ(例、メチルアミノ、エチルアミノ、ジメチルアミノ、ジエチルアミノ)、(d) C_{1-6} アルキルーカルボニル(例、アセチル、エチルカルボニルなどの C_{1-3} アルキルーカルボニル)、(e) C_{1-6} アルコキシーカルボニル)、(f) C_{1-6} アルキルーカルボニルオキシ(例、アセチルオキシ、エチルカルボニルオキシなどの C_{1-3} アルキルーカルボニルオキシ)、(g)スルファモイルおよび(f)オキソ化されていてもよい5ないし6員の環状



アミンから成る群から選ばれる置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル基(例、メチル、エチル、プロピルなどの C_{1-3} アルキル基)を示す)で表わされる基

[0044]

(ix)式

【化72】

$$-CONH$$

 $(R^{13}$ は(a)水素原子、(b)ヒドロキシおよび C_{1-6} アルコキシーカルボニル(例、メトキシカルボニル、エトキシカルボニルなどの C_{1-3} アルコキシーカルボニル)から成る群から選ばれる置換基を有してもよい C_{1-6} アルキル基(例、メチル、エチル、プロピルなどの C_{1-3} アルキル基)、(c) C_{7-15} アラルキル基(例、ベンジル)、(d) ハロゲン(例、フッ素原子、塩素原子)および C_{1-6} アルコキシーカルボニル(例、メトキシカルボニル、エトキシカルボニルなどの C_{1-3} アルコキシーカルボニル)から成る群から選ばれる置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニル基(例、アセチル、エチルカルボニルなどの C_{1-3} アルキルーカルボニル基)または(e) C_{1-6} アルコキシーカルボニル(例、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル(例、メトキシカルボニル、エトキシカルボニルなどの C_{1-3} アルコキシーカルボニル)を有していてもよい C_{1-6} アルキルーカルバモイル基(例、メチルカルバモイル、エチルカルバモイルなどの C_{1-3} アルキルーカルバモイルをどの C_{1-3} アルキルーカルバモイルをどの C_{1-3} アルキルーカルバモイル基(例、メチルカルバモイル、エチルカルバモイルなどの C_{1-3} アルキルーカルバモイル基)を示す)で表わされる基、

[0045]

(x)式

【化73】

 $(R^{14}$ は C_{1-6} アルキル基(例、メチル、エチル、プロピルなどの C_{1-3} アルキル基)または C_{7-15} アラルキル基(例、ベンジル)を示す)で表わされる基、

[0046]

(xi)式



【化74】 ——CO——NF

(F環はベンゼン環と縮合していてもよい5ないし7員の環状アミノ基(特に、

ピペリジル)を、 R^{15} は水素原子、 C_{1-6} アルコキシーカルボニルアミノ基(例、メトキシカルボニルアミノ、エトキシカルボニルアミノなどの C_{1-3} アルコキシーカルボニルアミノ基)またはハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニルアミノ基(例、メチルカルボニルアミノ、エチルカルボニルアミノ、トリフルオロメチルカルボニルアミノのハロゲン化されていてもよい C_{1-3} アルコキシーカルボニルアミノ基)を示す)で表わされる基、

[0047]

(xii)式

【化75】

 $(R^{16}$ は(a)ヒドロキシおよび C_{1-6} アルコキシーカルボニル(例、メトキシカルボニル、エトキシカルボニルなどの C_{1-3} アルコキシーカルボニル)から成る群から選ばれる置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル基(例、メチル、エチル、プロピルなどの C_{1-3} アルキル基)、(b)ホルミル基、(c) C_{1-6} アルコキシーカルボニル基(例、メトキシカルボニル、エトキシカルボニルなどの C_{1-3} アルコキシーカルボニル基)または(d) 炭素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子から成る群から選ばれる 1 ないし 3 個のヘテロ原子を有する 5 ないし 6 員の

(xiii)式 $-SO_2-R^{17}$ $(R^{17}$ は(i)5ないし6員の含窒素環基(例、5ないし6員の環状アミノ基)を有していてもよい C_{1-6} アルキル基(例、メチル、エチルなどの C_{1-3} アルキル基)、(ii)C $_{2-6}$ アルケニル基(例、エテニル基)または(iii)C $_{1-6}$ アルキル(例、メチル、エチルなどの C_{1-3} アルキル)を有していて

複素環-カルボニル基(例、モルホリノカルボニル基)を示す)で表わされる基

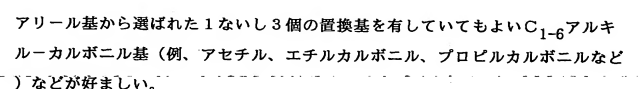
もよい C_{6-14} アリール基(例、フェニル、ナフチル)を示す)で表わされる基、 (xiv) 1 ないし 3 個のハロゲン原子(例、フッ素原子、塩素原子など、特にフッ素原子)を有していてもよい C_{7-16} アラルキル基(好ましくは、ベンジル基)、または

(xv) 炭素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子から成る群から選ばれる1ないし3個のヘテロ原子を含む5または6員の複素環基(例、チエニル)で置換されている C_{1-6} アルキル基(好ましくは、メチルなどの C_{1-3} アルキル基)などが好ましい。

[0048]

 R^4 で表される「置換基を有していてもよいアルキル基」としては、例えば、ハロゲン原子、ニトロ基、シアノ基、ハロゲン化されていてもよい C_{3-6} シクロアルキル基、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ基、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルチオ基、ヒドロキシ基、アミノ基、モノー C_{1-6} アルキルアミノ基、ジー C_{1-6} アルキルアミノ基、 C_{1-6} アルキルアミノ基(例えば、アセチルアミノ、プロピオニルアミノ、ブチリルアミノなど)、カルボキシル基、 C_{1-6} アルコキシーカルボニル基、カルバモイル基、モノー C_{1-6} アルキルカルバモイル基、ジー C_{1-6} アルキルカルバモイル基、ジー C_{1-6} アルキルカルバモイル基、 C_{1-6} アルキルカルバモイル基、 C_{1-6} アルキルスルフィニル基および C_{6-10} アリール基から選ばれた C_{1-6} アルキルスルフィニル基などが好ましい。

 ${
m R}^4$ で表される「置換基を有していてもよいアルキルカルボニル基」としては、例えば、ハロゲン原子、ニトロ基、シアノ基、ハロゲン化されていてもよいC $_{3-6}$ シクロアルキル基、ハロゲン化されていてもよい $_{1-6}$ アルコキシ基、ハロゲン化されていてもよい $_{1-6}$ アルキルチオ基、ヒドロキシ基、アミノ基、モノー $_{1-6}$ アルキルアミノ基、ジー $_{1-6}$ アルキルアミノ基、 $_{1-6}$ アルキルアミノ、ブチリルアミノなど)、カルボキシル基、 $_{1-6}$ アルコキシーカルボニル基、カルバモイル基、モノー $_{1-6}$ アルキルカルバモイル基、ジー $_{1-6}$ アルキルカルバモイル基、スルホ基、 $_{1-6}$ アルキルスルホニル基、 $_{1-6}$ アルキルスルフィニル基および $_{1-6}$ アルキルスルホニル基、 $_{1-6}$ アルキルスルフィニル基および $_{1-6}$ アルキルスルフィニル基および $_{1-6}$ アルキルスルカスルフィニル基および $_{1-6}$ アルキルスルカスルカスルカスルカストラー



上記した中でも、 R^4 としては、水素原子、 C_{1-6} アルキル基(例、メチル、エチルなどの C_{1-3} アルキル基)などが好ましく、なかでも水素原子、メチル基が好ましく、特に水素原子が好適である。

[0049]

 R^3 と R^4 が隣接する窒素原子と共に形成する置換基を有していてもよい単環性もしくは縮合性含窒素複素環基としては、例えば、式

【化76】

$$-$$
N R^{18}

(R^{18} はハロゲン原子、オキソ基、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル基またはハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ基を示す)で表わされる基などが好ましい。

jとしては、Oが好ましい。

[0050]

さらに、本発明の製剤に用いられる化合物としては、前記した各記号の好ましい基を任意に組み合わせた化合物などが好ましく用いられるが、具体的には、次の化合物などが好適である。

(1)式

【化77】

〔式中、 R^{19} は(i)水素原子、(ii)カルボキシル、(iii) C_{1-6} アルコキシーカルボニル基(例、メトキシカルボニル、エトキシカルボニルなどの C_{1-3} アルコキ



シーカルボニル)、(iv)カルボキシル、 C_{1-6} アルキルーカルボニル(例、アセチル、エチルカルボニルなどの C_{1-3} アルキルーカルボニル)、 C_{1-6} アルコキシーカルボニル(例、メトキシカルボニル、エトキシカルボニルなどの C_{1-3} アルコキシーカルボニル)、 C_{1-6} アルコキシーカルボニルアミノ(例、メトキシカルボニルアミノ、プロポキシカルボニルアミノ、ブ

トキシカルボニルアミノ、 t-ブトキシカルボニルアミノ) および C_{6-15} アラル キルオキシーカルボニルアミノ(例、ベンジルオキシカルボニルアミノ) から成る群から選ばれる置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル基(例、メチル、エチル、プロピルなどの C_{1-3} アルキル基)、(v)モノー又はジー C_{1-6} アルキルアミノ基(例、メチルアミノ、エチルアミノ、ジメチルアミノ、ジエチルアミノなどのモノー又はジー C_{1-3} アルキルアミノ) または(iv) C_{6-14} アリールオキシ基(例、フェニルオキシ)を、 P^1 は C_{1-3} アルキレン基を、 Q^1 は C_{1-3} アルキレン基を、 X^2 はCH、CHーOHまたはNを、 Y^2 は水素原子、ハロゲン原子(例、フッ素、塩素)、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル基(例、メチル、エチル、プロピル、トリフルオロメチルなどのハロゲン化されていてもよい C_{1-3} アルキル基)または C_{1-6} アルコキシ基(例、メトキシ、エトキシなどの C_{1-3} アルコキシ基)を、ZはCO、SOまたはSO $_2$ (好ましくは、CO)を示す)で表わされる化合物またはその塩。

[0051]

(2)式

【化78】

〔式中、 R^{20} は(i)水素原子または(ii) C_{1-6} アルコキシーカルボニルアミノ(例、メトキシカルボニルアミノ、エトキシカルボニルアミノ、プロポキシカルボニルアミノ、ボーブトキシカルボニルアミノ)および C_{6-15} アラルキルオキシーカルボニルアミノ(例、ベンジルオキシカルボニルア

ミノ)から成る群から選ばれる置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル基(例、メチル、エチル、プロピルなどの C_{1-3} アルキル基)を、 Q^2 は C_{1-3} アルキレン基(例えば、メチル、エチル、プロピル、好ましくは、プロピル)を、 X^3 は CH、CH-OHまたはN(好ましくは、CH)を、 Y^3 は水素原子またはハロゲン原子(例、フッ素、塩素)を示す〕で表わされる化合物またはその塩。

[0052]

(3)式

【化79】

〔式中、R²¹は(i)式

【化80】

(式中、 X^4 はC HまたはN を、 Y^4 は水素原子、ハロゲン原子または C_{1-6} アルコキシ基を示す)または(ii)式

【化81】

(式中、 \mathbf{E}^2 環は1ないし3個の \mathbf{C}_{1-6} アルコキシ(例、メトキシなどの \mathbf{C}_{1-3} アルコキシ)を有していてもよいベンゼン環を示す)で表される含窒素複素環基を

 R^{22} は(i)水素原子、(ii) C_{7-15} アラルキル基(例、ベンジル)、(iii)ホルミル基、(iv) C_{1-6} アルキルーカルボニル基(例、アセチル、エチルカルボニルなどの C_{1-3} アルキルーカルボニル)、(v) C_{1-6} アルキル(例、メチルなどの C_{1-3} ア

ルキル)を有していてもよい C_{6-14} アリールーカルボニル基(例、フェニルカルボニル)または(vi)1ないし4個の C_{1-6} アルキル(例、メチルなどの C_{1-3} アルキル)を有していてもよい C_{6-14} アリールースルホニル基(例、フェニルスルホニル、ナフチルスルホニル)を、 P^3 は C_{1-3} アルキレン基(例えば、メチル、エチル、プロピル、好ましくは、プロピル)を、 Q^3 は C_{1-3} アルキレン基(例、メチル、エチル、プロピル)を示す〕で表わされる化合物またはその塩。

[0053]

さらに好ましい化合物の例としては、下記のものなどが挙げられるが、これら に限定されるものではない。

参考例 I A - 1:1-(5-アミノ-4,4-ジフェニルペンチル)-4-フェ ニルピペリジン

参考例 I A-2:3,4-ジヒドロ-6-メトキシ-1'-(5-アミノ-4,4-ジフェニルペンチル)スピロ〔ナフタレン-2(1 H),2'-ピペリジン〕

参考例IA-3:1- [5-アミノ-4-(4-メトキシフェニル)-4-フェ ニルペンチル]-4-フェニルピペリジン

参考例 I A-4:1-[5-アミノー4,4-ピス(4-クロロフェニル)ペンチル]-4-(4-フルオロフェニル)ピペラジン

参考例 I A-5:3,4-ジヒドロ-6-メトキシ-1'-(6-アミノ-4,4-ジフェニルヘキシル)スピロ〔ナフタレン-2(1 H),2'-ピペリジン〕

参考例 I A - 6 : 3 , 4 - ジヒドロ- 6 , 7 - ジメトキシ- 1 ' - (7 - アミノ- 4 , 4 - ジフェニルヘプチル)スピロ〔ナフタレン- 2 (1 H) , 2 ' - ピペリジン〕

[0054]

参考例IIA-1:1-(N,N-ジメチルアミノ)-4,4-ジフェニル-5-(ホルミルアミノ)ペンタン

参考例IIA-2:1-(N-ベンジル-N-メチルアミノ)-4,4-ジフェニル-5-(ホルミルアミノ)ペンタン 塩酸塩

参考例IIA-3:4,4-ジフェニル-5-ホルミルアミノ-1-(モルホリノ)ペンタン 塩酸塩

参考例IIA-4:4, 4-iジフェニル-5-iホルミルアミノ-1-(2,3,4), 5-fトラヒドロ-1H-3-iベンズアゼピン-3-iル) ペンタン 塩酸塩 参考例IIA-5:4, 4-iジフェニル-5-iホルミルアミノ-1-(4-i)

ルピペリジノ)ペンタン 塩酸塩

参考例IIA-6:1-[4-(4-フルオロフェニル) ピペラジン-1-イル] -5-ホルミルアミノ-4, 4-ジフェニルペンタン 2塩酸塩

参考例II-7:3, 4-ジヒドロ-6-メトキシ-1'-(5-ホルミルアミノ-4, 4-ジフェニルペンチル) スピロ [ナフタレン-2 (1H) , 2'-ピペリジン] 2塩酸塩

参考例II-8:1-ベンジルアミノ-4,4-ジフェニル-5-(トシルアミノ)ペンタン 塩酸塩

参考例II-9:1-(N-ベンジル-N-メチルアミノ)-4,4-ジフェニル-5-(トシルアミノ)ペンタン 塩酸塩

参考例II-10:4,4-ジフェニル-1-(3-ニトロベンジルアミノ)-5-(トシルアミノ)ペンタン 塩酸塩

参考例II-11:1-(3-アミノベンジルアミノ)-4,4-ジフェニル-5-(トシルアミノ)ペンタン

参考例II-12:4,4-ジフェニル-1-[3-(メトキシカルボニル)ベンジルアミノ]-5-(トシルアミノ)ペンタン 塩酸塩

参考例II-13:4, 4-ジフェニル-1-(2-ピコリルアミノ)-5-(トシルアミノ)ペンタン 2塩酸塩

参考例II-14:4, 4-ジフェニル-1-(1-ヘキサメチレンイミノ)-5-(トシルアミノ)ペンタン 塩酸塩

参考例IIA-15:4, 4-ジフェニル-1-(4-フェニルピペラジン-1-4ル)-5-(トシルアミノ)ペンタン

参考例IIA-16:4, 4-ジフェニル-1-[4-(2-メトキシフェニル)ピペラジン-1-イル]-5-(トシルアミノ) ペンタン 塩酸塩 参考例II-17:4, 4-ジフェニル-5-メシルアミノ-1-(4-フェニル ピペリジノ)ペンタン 塩酸塩

参考例II-18:5-ベンゼンスルホニルアミノ-4,4-ジフェニル-1-(4-フェニルピペリジノ)ペンタン

参考例II-19:4, 4-ジフェニル-1-(4-フェニルピペリジノ)-5-

(2, 4, 6-トリメチルベンゼンスルホニルアミノ) ペンタン

参考例II-20:4,4-ジフェニル-1-(4-フェニルピペリジノ)-5-

(2, 4, 6-トリイソプロピルベンゼンスルホニルアミノ) ペンタン

参考例II-21:4,4-ジフェニル-5-(1-ナフチルスルホニルアミノ)

-1-(4-フェニルピペリジノ)ペンタン

参考例II-22:4,4-ジフェニル-5-(2-ナフチルスルホニルアミノ)

-1-(4-フェニルピペリジノ)ペンタン

参考例II-23:3, 4-ジヒドロ-6-メトキシ-1'-(5-アセチルアミノ-4, 4-ジフェニルペンチル)スピロ [+フタレン-2(1H), 2'-ピペリジン] 2 塩酸塩

参考例II-24:3, 4-ジヒドII-6-メトキシ-1'-(5-トシルアミノ-4, 4-ジフェニルペンチル)スピロ[ナフタレン-2(1H), 2'-ピペリジン] 2 塩酸塩

参考例IIA-25:4-(4-クロロフェニル)-5-ホルミルアミノ-4-フェニル-1-(4-フェニルピペリジノ)ペンタン 塩酸塩

参考例IIA-26:4-(4-クロロフェニル)-5-ホルミルアミノ-4-フェニル-1-(4-フェニルピペラジン-1-イル)ペンタン 2塩酸塩

参考例IIA-27:4-(4-クロロフェニル)-1-[4-(4-フルオロフェニル)ピペラジン-1-イル]-5-ホルミルアミノ-4-フェニルペンタン2塩酸塩

参考例IIA-28:4-(4-クロロフェニル)-1-[4-(ジフェニルメチル)ピペラジン-1-イル]-5-ホルミルアミノ-4-フェニルペンタン 参考例IIA-29:5-ホルミルアミノ-4-(4-メトキシフェニル)-4-フェニル-1-(4-フェニルピペリジノ)ペンタン 塩酸塩 - 参考例II-30:4-(4-メトキシフェニル) -5-(1-ナフチルスルホニ ルアミノ) -4-フェニル-1-(4-フェニルピペリジノ) ペシタン 塩酸塩 参考例IIA-31:4,4-ビス(4-クロロフェニル)-1-[4-(4-フ <u>ルオロフ</u>ェニル)ピペラジンー1-イル]-5-(ホルミルアミノ)ペンタン

参考例II-32:4,4-ビス(4-クロロフェニル)-1-[4-(4-フル オロフェニル) ピペラジンー1ーイル] -5- (メシルアミノ) ペンタン 2塩

参考例II-33:4,4-ビス(4-クロロフェニル)-1-[4-(4-フル 酸塩 オロフェニル) ピペラジンー1ーイル] -5- (トシルアミノ) ペンタン 2塩

参考例 $IIA-34:1-\{4-(4-フルオロフェニル) ピペラジン<math>-1-イル$ 酸塩

] -6-ホルミルアミノー5, 5-ジフェニルヘキサン 2塩酸塩

参考例IIA-35:1-[4-(4-フルオロフェニル) ピペラジン<math>-1-イル

] -6-ホルミルアミノー4, 4-ジフェニルヘキサン 2塩酸塩

参考例IIA-36:4, 4-ジフェニル-1-(4-フェニルピペリジノ]-6- (トシルアミノ) ヘキサン 塩酸塩

参考例II-37:3,4-ジヒドロー6-メトキシー1'- (6-アセチルアミ ノー4, 4ージフェニルヘキシル) スピロ〔ナフタレンー2(1H), 2'ーピ

参考例II-38:3,4-ジヒドロー6-メトキシー1'- (6-トシルアミノ -4, 4-ジフェニルヘキシル) スピロ〔ナフタレンー2(1H), 2'ーピペ

参考例II-39:3, 4-ジヒドロー6-メトキシー1'- (6ーベンジルアミ J-4, $4-ジフェニルヘキシル) スピロ〔ナフタレンー2(<math>1\,H$), $2'\,$ ーピ ペリジン〕 2塩酸塩

参考例1B-1:5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジ ノ] -1-ホルミルアミノー2, 2-ジフェニルペンタン

参考例1B-2:5-[4-(4-フルオロフェニル) ピペラジン-1-イル] - 1 - ホルミルアミノー2, 2 - ジフェニルペンタン 2 塩酸塩

参考例1B-3:1-ホルミルアミノ-5-(4-ヒドロキシ-4-フェニルピ

ペリジノ) -2, 2-ジフェニルペンタン 塩酸塩

参考例1B-4:5-[4-(4-トリフルオロメチルフェニル) -4-ヒドロ キシピペリジノ] -1-ホルミルアミノ-2, 2-ジフェニルペンタン 塩酸塩

参考例1B-5:5-[4-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル] **-4-ヒドロキシピペリジノ] -1-ホルミルアミノ-2,2-ジフェニルペン**

参考例1B-6:5-[4-(3,5-ジクロロフェニル)-4-ヒドロキシピ ペリジノ] -1-ホルミルアミノ-2, 2-ジフェニルペンタン 塩酸塩 参考例1B-7:5-[4-(4-クロロフェニル)-1,2,3,6-テトラ ヒドロピリジン-1-イル] -1-ホルミルアミノ-2, 2-ジフェニルペンタ

参考例1B-8:1-ホルミルアミノー2,2-ジフェニルー5ー(4-フェニ ルピペリジノ) ペンタン

参考例1B-9:5-[4-(4-クロロフェニル)ピペリジノ]-1-ホルミ ルアミノー2, 2-ジフェニルペンタン 塩酸塩

参考例1B-10:7-[4-(4-クロロフェニル) -4-ヒドロキシピペリ

ジノ] -1-ホルミルアミノ-4, 4-ジフェニルヘプタン 塩酸塩

参考例2B-1:5-[4-(4-フルオロフェニル) -4-ヒドロキシピペリ

ジノ] -1-ホルミルアミノ-2, 2-ジフェニルペンタン 塩酸塩

参考例2B-2:1-ホルミルアミノ-5-[4-ヒドロキシ-4-(4-メト

キシフェニル) ピペリジノ] -2, 2-ジフェニルペンタン 塩酸塩

参考例2B-3:1-ホルミルアミノ-5-[4-ヒドロキシ-4-(2-ピリ

ジル) ピペリジノ] -2, 2-ジフェニルペンタン 2塩酸塩

参考例3B-1:1-アセチルアミノ-5-[4-(4-クロロフェニル)-4

ーヒドロキシピペリジノ] -2, 2-ジフェニルペンタン 塩酸塩

参考例3B-2:1-アセトアセチルアミノー5-[4-(4-クロロフェニル).-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンタン 塩酸塩 参考例3B-3:N-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンチル]スクシンアミド酸エチル 塩酸塩 参考例3B-4:N-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンチル]スクシンアミド酸 参考例3B-5:1-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンチル]-3-エチルウレア参考例3B-6:N-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンチル]メタンスルホンアミド 塩酸塩参考例3B-7:フェニル N-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンチル]カルバメート参考例3B-8:1-アセチルアミノー5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンチル]カルバメート参考例3B-8:1-アセチルアミノー5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2-フェニル-2-(2-ピリジル)ペンタン

2塩酸塩
参考例3B-9:N-[5-[4-(4-クロロフェニル) -4-ヒドロキシピペリジノ] -2, 2-ジフェニルペンチル] オキサミド酸エチル 塩酸塩
参考例3B-10:N-[5-[4-(4-クロロフェニル) -4-ヒドロキシピペリジノ] -2, 2-ジフェニルペンチル] マロナミド酸エチル 塩酸塩
参考例3B-11:N-[5-[4-(4-クロロフェニル) -4-ヒドロキシピペリジノ] -2, 2-ジフェニルペンチル] グルタミド酸エチル

[0056]

実施例1:ベンジル 2-((2,2-ジフェニル-5-(4-フェニル-1-ピペリジノ)ペンチル)アミノ)-2-オキソエチルカルバメート 塩酸塩

実施例 2: tert-ブチル 2-((2,2-ジフェニル-5-(4-フェニル-1-ピペリジノ)ペンチル)アミノ)-2-オキソエチルカルバメート

実施例3:4,4-ジフェニル-7-(4-フェニル-1-ピペリジノ)ヘプチルアミン 2塩酸塩

実施例4:N-(4,4-ジフェニル-7-(4-フェニル-1-ピペリジノ)ヘプチル)-4-メチ

ルベンゼンスルホンアミド 塩酸塩

実施例5:N-(4,4-ジフェニル-7-(4-フェニル-1-ピペリジノ)ヘプチル)アセタミ

ド 塩酸塩

実施例 6: N-ベンジル-N-(4,4-ジフェニル-7-(4-フェニル-1-ピペリジノ)ヘプチ

ル)アミン 2塩酸塩

実施例7:N-(4,4-ジフェニル-7-(4-フェニル-1-ピペリジノ)へプチル)-N-(3-メトキシベンジル)アミン 2塩酸塩

実施例8:N-(4,4-ジフェニル-7-(4-フェニル-1-ピペリジノ)ヘプチル)-N-(2-メトキシベンジル)アミン 2塩酸塩

実施例9:N-(4,4-ジフェニル-7-(4-フェニル-1-ピペリジノ)へプチル)-N-(2-フルオロベンジル)アミン 2塩酸塩

実施例10:N-(4,4-ジフェニル-7-(4-フェニル-1-ピペリジノ)ヘプチル)-2-チ オフェンカルボキサミド 塩酸塩

実施例11:N-(4,4-ジフェニル-7-(4-フェニル-1-ピペリジノ)へプチル)-2-フェニルアセタミド 塩酸塩

実施例 1 2 : N-(4,4-ジフェニル-7-(4-フェニル-1-ピペリジノ) ヘプチル)-N-(2-チェニルメチル) アミン 2塩酸塩

実施例 1 3: N-ベンジル-N-(4,4-ジフェニル-7-(4-フェニル-1-ピペリジノ)へプチル)-N-メチルアミン 2塩酸塩

[0057]

上記の化合物(I)のうち、式

【化82】

$$\begin{array}{c|c}
 & \text{NH-CO-R}^{23} \\
 & \text{V}^5
\end{array}$$

〔式中、 R^{23} は C_{7-15} アラルキルオキシーカルボニルアミノ(例、ベンジルオキシカルボニルアミノ)を有する C_{1-6} アルキル基(例、メチル、エチル、プロピルなど)を、 Q^4 は C_{1-3} アルキレン基(例、メチレン、エチレン、プロピレン)

を、 X^5 はCH、CH-OHまたはNを、 Y^5 は水素原子またはNロゲン原子(例、フッ素原子、塩素原子、ヨウ素原子)を示す〕で表わされる化合物またはその塩は新規な化合物である。

 R^{23} としては、ベンジルオキシカルボニルアミノなどを有する C_{1-3} アルキル基(例、メチル、エチル、プロピル)などが好ましい。

Q⁴としては、プロピレンが好ましい。

 Y^5 としては、水素原子、フッ素原子、塩素原子が好ましい。

[0058]

本発明の化合物(Ia)のプロドラッグは、生体内における生理条件下で酵素や胃酸等による反応により化合物(Ia)に変換する化合物、すなわち酵素的に酸化、還元、加水分解等を起こして化合物(Ia)に変化する化合物、胃酸等により加水分解などを起こして化合物(Ia)に変化する化合物であってよい。

化合物(Ia)のプロドラッグとしては、化合物(Ia)のアミノ基がアシル 化、アルキル化、りん酸化された化合物(例、化合物(Ia)のアミノ基がエイ コサノイル化、アラニル化、ペンチルアミノカルボニル化、 (5-メチル-2-オキソー1,3-ジオキソレン-4-イル)メトキシカルボニル化、テトラヒド ロフラニル化、ピロリジルメチル化、ピバロイルオキシメチル化、tert-ブ チル化された化合物など);化合物(Ia)の水酸基がアシル化、アルキル化、 りん酸化、ほう酸化された化合物(例、化合物(Ia)の水酸基がアセチル化、 パルミトイル化、プロパノイル化、ピバロイル化、サクシニル化、フマリル化、 アラニル化、ジメチルアミノメチルカルボニル化された化合物など);化合物(I a) のカルボキシル基がエステル化、アミド化された化合物のカルボキシル基 がエチルエステル化、フェニルエステル化、カルボキシメチルエステル化、ジメ チルアミノメチルエステル化、ピバロイルオキシメチルエステル化、エトキシカ ルボニルオキシエチルエステル化、フタリジルエステル化、(5ーメチルー2ー オキソー1,3ージオキソレン-4ーイル)メチルエステル化、シクロヘキシル オキシカルボニルエチルエステル化、メチルアミド化された化合物など)等が挙 げられる。これらの化合物は自体公知の方法によって化合物(Ia)から製造す ることができる。

また、本発明の化合物 (I a) のプロドラッグは、広川書店1990年刊「医薬品の開発」第7巻分子設計163頁から198頁に記載されているような、生理的条件で化合物 (I a) に変化するものであってもよい。

[0059]

化合物(I)が塩を形成し、それが医薬品として用いられる場合、それは医薬 的に許容される塩が好ましい。

医薬的に許容される塩としては、例えば、塩酸塩、硫酸塩、リン酸塩、ニリン酸塩、臭化水素酸塩および硝酸塩のような無機酸塩との塩、または酢酸塩、リンゴ酸塩、マレイン酸塩、フマル酸塩、酒石酸塩、コハク酸塩、クエン酸塩、乳酸塩、メタンスルホン酸塩、pートルエンスルホン酸塩、パルミチン酸、サリチル酸塩およびステアリン酸塩のような有機酸との塩が用いられるが、これらの塩に限定されるものではない。

本発明の剤に使用される化合物(I)またはその塩は、自体公知の方法、例えば、特開平8-253447号公報、特開平10-81665号公報、特開平11-71350号公報などに記載されている方法あるいはそれに準じる方法に従って製造することができる。

[0060]

化合物(I)またはその医薬的に許容される塩は、優れたMCH受容体拮抗作用を有するため、MCHに起因する疾患の予防・治療剤として有用である。 また、本発明化合物は、毒性も低く、経口吸収性および脳内移行性に優れている。

したがって、化合物 (I) またはその医薬的に許容される塩を含有するメラニン凝集ホルモン拮抗剤 (以下、MCH拮抗剤と略記することがある) は、哺乳動物(例えば、ラット、マウス、モルモット、ウサギ、ヒツジ、ウマ、ブタ、ウシ、サル、ヒトなど)に対し、MCHに起因する疾患の予防・治療剤などとして安全に投与される。

ここで、MCHに起因する疾患としては、例えば、肥満症 [例、悪性肥満細胞症 (malignant mastocytosis)、外因性肥満 (exogenous obesity)、過インシュリン性肥満症(hyperinsulinar obesity)、過血漿性肥満(hyperplasmic obesity)、下垂体性肥満(hypophyseal adiposity)、減血漿性肥満症(hypoplasmic besity)

、甲状腺機能低下肥満症(hypothyroid obesity)、視床下部性肥満(hypothalamic obesity)、症候性肥満症(symptomatic obesity)、小児肥満 (infantile obesity)、上半身肥満(upper body obesity)、食事性肥満症 (alimentary obesity)、性機能低下性肥満(hypogonadal obesity)、全身性肥満細胞症(systemic mastocy tosis)、単純性肥満(simple obesity)、中心性肥満(central obesity)など]、摂食亢進症(hyperphagia)、情動障害、性機能障害などが挙げられる。

また、化合物 (I) またはその医薬的に許容される塩は、糖尿病、糖尿病合併症(例、糖尿病性網膜症、糖尿病性神経症、糖尿病性腎症など)、動脈硬化症、膝関節炎などの生活習慣病の予防・治療薬としても有用である。

さらに、化合物またはその医薬的に許容される塩は、摂食抑制薬としても有用 である。

本発明のMCH拮抗剤および医薬組成物は、食事療法(例、糖尿病の食事療法など)、運動療法と併用することもできる。

[0061]

本発明のMCH拮抗剤および医薬組成物は、それぞれ化合物(I)、(Ia) またはその医薬的に許容される塩を、そのままあるいは薬理学的に許容される担 体とともに、自体公知の手段に従って製剤化することによって製造される。

薬理学的に許容される担体としては、製剤素材として慣用の各種有機あるいは 無機担体物質、例えば、固形製剤における賦形剤、滑沢剤、結合剤、崩壊剤;液 状製剤における溶剤、溶解補助剤、懸濁化剤、等張化剤、緩衝剤、無痛化剤など が挙げられる。また、製剤化の際に、必要に応じて、防腐剤、抗酸化剤、着色剤 、甘味剤、吸着剤、湿潤剤などの添加物を用いることもできる。

賦形剤としては、例えば、乳糖、白糖、D-マンニトール、デンプン、コーンスターチ、結晶セルロース、軽質無水ケイ酸などが挙げられる。

滑沢剤としては、例えば、ステアリン酸マグネシウム、ステアリン酸カルシウム、タルク、コロイドシリカなどが挙げられる。

結合剤としては、例えば、結晶セルロース、白糖、D-マンニトール、デキストリン、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、ポリビニルピロリドン、デンプン、ショ糖、ゼラチン、メチルセルロース、カ

ルボキシメチルセルロースナトリウムなどが挙げられる。

崩壊剤としては、例えば、デンプン、カルボキシメチルセルロース、カルボキシメチルセルロースカルシウム、クロスカルメロースナトリウム、カルボキシメチルスターチナトリウム、低置換度ヒドロキシプロピルセルロース(LーHPC)などが挙げられる。

[0062]

溶剤としては、例えば、注射用水、アルコール、プロピレングリコール、マクロゴール、ゴマ油、トウモロコシ油などが挙げられる。

溶解補助剤としては、例えば、ポリエチレングリコール、プロピレングリコール、Dーマンニトール、安息香酸ベンジル、エタノール、トリスアミノメタン、コレステロール、トリエタノールアミン、炭酸ナトリウム、クエン酸ナトリウムなどが挙げられる。

懸濁化剤としては、例えば、ステアリルトリエタノールアミン、ラウリル硫酸ナトリウム、ラウリルアミノプロピオン酸、レシチン、塩化ベンザルコニウム、塩化ベンゼトニウム、モノステアリン酸グリセリンなどの界面活性剤;例えばポリビニルアルコール、ポリビニルピロリドン、カルボキシメチルセルロースナトリウム、メチルセルロース、ヒドロキシメチルセルロース、ヒドロキシエチルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロースなどの親水性高分子などが挙げられる

等張化剤としては、例えば、ブドウ糖、D-ソルビトール、塩化ナトリウム、 ででセリン、D-マンニトールなどが挙げられる。

緩衝剤としては、例えば、リン酸塩、酢酸塩、炭酸塩、クエン酸塩などの緩衝 液などが挙げられる。

無痛化剤としては、例えば、ベンジルアルコールなどが挙げられる。

防腐剤としては、例えば、パラオキシ安息香酸エステル類、クロロブタノール、ベンジルアルコール、フェネチルアルコール、デヒドロ酢酸、ソルビン酸などが挙げられる。

抗酸化剤としては、例えば、亜硫酸塩、アスコルビン酸などが挙げられる。

[0063]

本発明のMCH拮抗剤および医薬組成物の剤型としては、例えば、錠剤(糖衣錠、フィルムコーティング錠を含む)、散剤、顆粒剤、カプセル剤(ソフトカプセルを含む)、液剤などの経口剤;注射剤(例、皮下注射剤、静脈内注射剤、筋肉内注射剤、腹腔内注射剤など)、外用剤(例、経鼻投与製剤、経皮製剤、軟膏剤など)、坐剤(例、直腸坐剤、膣坐剤など)、徐放剤(例、徐放性マイクロカプセルなど)、ペレット、点滴剤などの非経口剤などとして、経口的または非経口的(例、局所、直腸、静脈投与等)に安全に投与することができる。

本発明のMCH拮抗剤中の化合物(I)またはその医薬的に許容させる塩の含有量、および本発明の医薬組成物中の化合物(Ia)またはその医薬的に許容させる塩の含有量は、例えば、それぞれMCH拮抗剤または医薬組成物全体の約0.1ないし100重量%である。

本発明のMCH拮抗剤および医薬組成物の投与量は、投与対象、投与ルート、 疾患などにより適宜選択される。

例えば、本発明のMCH拮抗剤または医薬組成物を、肥満症の成人患者(体重約60kg)に経口投与する場合の1日当たりの投与量は、それぞれ有効成分である化合物(I)、(Ia)またはその医薬的に許容される塩として、約0.1ないし約500mg、好ましくは約1ないし約100mg、さらに好ましくは約5ないし約100mgであり、この量を1日1ないし数回に分けて投与することができる。

[0064]

本発明のMCH拮抗剤および医薬組成物は、例えば、「肥満症の治療効果の増強」、「MCH拮抗剤の使用量の低減」などを目的として、本発明のMCH拮抗剤および医薬組成物に悪影響を及ぼさない併用用薬剤を用いることができる。このような併用用薬剤としては、例えば、「糖尿病治療薬」、「糖尿病合併症治療薬」、「MCH拮抗剤以外の抗肥満薬」、「高血圧治療薬」、「高脂血症治療薬」、「関節炎治療薬」、「抗不安薬」、「抗うつ薬」などが挙げられる。これらの併用用薬剤は、2種以上を適宜の割合で組合わせて用いてもよい。

上記「糖尿病治療薬」としては、例えば、インスリン抵抗性改善薬、インスリ

ン分泌促進薬、ビグアナイド剤、インスリン、αーグルコシダーゼ阻害薬、β3 アドレナリン受容体作動薬などが挙げられる。

インスリン抵抗性改善薬としては、例えば、ピオグリタゾンまたはその塩(好ましくは塩酸塩)、トログリタゾン、ロシグリタゾンまたはその塩(好ましくはマレイン酸塩)、JTT-501、GI-262570、MCC-555、YM

-440、DRF-2593、BM-13-1258、KRP-297、R-1 19702などが挙げられる。

インスリン分泌促進薬としては、例えば、スルフォニル尿素剤が挙げられる。 該スルフォニル尿素剤の具体例としては、例えば、トルブタミド、クロルプロパミド、トラザミド、アセトヘキサミド、 グリクロピラミドおよびそのアンモニウム塩、グリベンクラミド、グリクラジド、グリメピリドなどが挙げられる。

上記以外にも、インスリン分泌促進剤としては、例えば、レパグリニド、ナテグリニド、KAD-1229、JTT-608などが挙げられる。

[0065]

ビグアナイド剤としては、例えば、メトホルミン、ブホルミンなどが挙げられる。

インスリンとしては、例えば、ウシ、ブタの膵臓から抽出された動物インスリン;ブタの膵臓から抽出されたインスリンから酵素的に合成された半合成ヒトインスリン;大腸菌、イーストを用い遺伝子工学的に合成したヒトインスリンなどが挙げられる。インスリンとしては、0.45から0.9(w/w)%の亜鉛を含むインスリン亜鉛;塩化亜鉛、硫酸プロタミンおよびインスリンから製造されるプロタミンインスリン亜鉛なども用いられる。さらに、インスリンは、そのフラグメントあるいは誘導体(例、INS-1など)であってもよい。

なお、インスリンには、超速効型、速効型、二相型、中間型、持続型など種々 のものが含まれるが、これらは患者の病態により適宜選択できる。

αーグルコシダーゼ阻害薬としては、例えば、アカルボース、ボグリボース、 ミグリトール、エミグリテートなどが挙げられる。

β3アドレナリン受容体作動薬としては、例えば、AJ-9677、BMS-196085、SB-226552などが挙げられる。

特平11-266278

THF : テトラヒドロフラン

DMF : N,N-ジメチルホルムアミド

DMSO : ジメチルスルホキシド

¹H-NMR: プロトン核磁器共鳴(測定はフリー体を用いた)

[0069]

本明細書および図面において、塩基やアミノ酸などを略号で表示する場合、IUPAC-IUB Commision on Biochemical Nomenclatureによる略号あるいは当該分野における慣用略号に基づくものであり、その例を下記する。またアミノ酸に関し光学異性体があり得る場合は、特に明示しなければL体を示すものとする。

DNA :デオキシリボ核酸

c D N A : 相補的デオキシリボ核酸

A:アデニン

T:チミン

G:グアニン

C:シトシン

RNA :リボ核酸

mRNA :メッセンジャーリボ核酸

dATP :デオキシアデノシン三リン酸

d T T P : デオキシチミジン三リン酸

dGTP :デオキシグアノシン三リン酸

dCTP :デオキシシチジン三リン酸

ATP:アデノシン三リン酸

EDTA :エチレンジアミン四酢酸

SDS : ドデシル硫酸ナトリウム

EIA :エンザイムイムノアッセイ

[0070]

Gly : グリシン

Ala : アラニン

Val : バリン

Leu :ロイシン

Ile:イソロイシン

Ser :セリン

Thr :スレオニン

Cys : システイン

Met:メチオニン

G1 u : グルタミン酸

Asp : アスパラギン酸

Lys :リジン

Arg:アルギニン

His :ヒスチジン

Phe :フェニルアラニン

Tyr :チロシン

Trp : トリプトファン

Pro :プロリン

Asn : アスパラギン

Gln:グルタミン

pG1 : ピログルタミン酸

Me :メチル基

Et :エチル基

Bu :ブチル基

Ph:フェニル基

TC :チアゾリジン-4(R)-カルボキサミド基

[0071]

また、本明細書中で繁用される置換基、保護基および試薬を下記の記号で表記する。

Tos: pートルエンスルホニル

CHO _:ホルミル

B z 1

: ベンジル

Bom

:ベンジルオキシメチル

Z

: ベンジルオキシカルボニル

C1-Z :2-クロロベンジルオキシカルボニル

Br-Z

:2-ブロモベンジルオキシカルボニル

Вос

: t ーブトキシカルボニル

DNP

: ジニトロフェノール

Trt

: トリチル

Bum

: tーブトキシメチル

Fmoc: N-9-フルオレニルメトキシカルボニル

HOBt :1-ヒドロキシベンズトリアゾール

HOOBt: 3, 4-ジヒドロ-3-ヒドロキシ-4-オキソー

1, 2, 3-ベンゾトリアジン

HONB

:1-ヒドロキシー5ーノルボルネンー2,3ージカル

ボジイミド

DCC

: N, N' ージシクロヘキシルカルボジイミド

[0072]

本願明細書の配列表の配列番号は、以下の配列を示す。

〔配列番号:1〕

ラットSLC-1をコードするcDNAのスクリーニングに使用した合成DNAを示す。

〔配列番号:2〕

ラットSLC-1をコードするcDNAのスクリーニングに使用した合成DNAを示す。

〔配列番号:3〕

ラットSLC-1の全アミノ酸配列を示す。

〔配列番号:4〕

5'側にSal I認識配列が付加され、また3'側にSpe I認識配列が付加されたラット SLC-1cDNAの全塩基配列を示す。

〔配列番号:5〕

ラットSLC-1発現CHO細胞の各クローンにおけるSLC-1mRNAの発現量を測定するために使用したリボプローブ (ribopr be) を示す。

〔配列番号:6〕

ヒトSLC-1をコードするcDNAを取得するために使用した合成DNAを示す。

〔配列番号:7〕

ヒトSLC-1をコードするcDNAを2本鎖にするために使用したプライマーを示す。

〔配列番号:8〕

ヒトSLC-1をコードするcDNA全塩基配列を示す。

〔配列番号:9〕

ヒトSLC-1の全アミノ酸配列を示す。

[配列番号:10]

ヒトSLC-1(S)をコードするcDNAのスクリーニングに使用した合成DNAを示す。

[配列番号:11]

ヒトSLC-1(S)をコードするcDNAのスクリーニングに使用した合成DNAを示す。

[配列番号:12]

ヒトSLC-1(L)をコードするcDNAのスクリーニングに使用した合成DNAを示す。

[配列番号:13]

ヒトSLC-1(L)をコードするcDNAのスクリーニングに使用した合成DNAを示す。

[配列番号:14]

5'側にSal I認識配列が付加され、また3'側にSpe I認識配列が付加されたヒトSL C-1(S) cDNAの全塩基配列を示す。

[配列番号:15]

5'側にSal I認識配列が付加され、また3'側にSpe I認識配列が付加されたヒトSL C-1(L) cDNAの全塩基配列を示す。

[配列番号: 1.6]

ヒトSLC-1(S) 発現CHO細胞およびヒトSLC-1(L) 発現CHO細胞の各クローンにおけるSLC-1mRNAの発現量を測定するために使用したリボプローブ (riboprobe) を示す。

[0073]

参考例6Dで得られた配列番号:9で表される塩基配列をコードするDNAを含むプラスミドによる形質転換体 Escherichia coli DH10B/phSLC1L8は、平成11年2月1日から通商産業省工業技術院生命工学工業技術研究所(NIBH)に寄託番号FERM BP-6632として、平成11年1月21日から財団法人・

発酵研究所 (IFO) に寄託番号 IFO 16254として寄託されている。

[0074]

【実施例】

以下の参考例IA~IVAは、特開平8-253447号公報に従って製造することができる。

参考例IA-1:1-(5-アミノ-4,4-ジフェニルペンチル)-4-フェニルピペリジン <math>1-(5-ホルムアミノ-4,4-ジフェニルペンチル)-4-フェニルピペリジン

参考例IA-2:3, 4-ジヒドロ-6-メトキシ-1'-(5-アミノ-4, 4-ジフェニルペンチル)スピロ(ナフタレン-2(1H), 2'-ピペリジン)

参考例IA-3:1- [5-アミノー4-(4-メトキシフェニル) -4-フェニルペンチル] -4-フェニルピペリジン

参考例IA-4:1-〔5-アミノ-4,4-ビス(4-クロロフェニル)ペン チル〕-4-(4-フルオロフェニル)ピペラジン

参考例 I A-5:3, 4-ジヒドロ-6-メトキシ-1'-(6-アミノ-4, 4-ジフェニルヘキシル) スピロ [ナフタレン-2 (1H), 2'-ピペリジン]

参考例 IA-6: 3,4-ジヒドロ-6,7-ジメトキシ-1'-(7-アミノ-4,4-ジフェニルヘプチル)スピロ〔ナフタレン-2(1H),2'-ピペリジン〕

[0075]

参考例IIA-1:1-(N, N-ジメチルアミノ)-4, 4-ジフェニル-5-(ホルミルアミノ)ペンタン 参考例IIA-2:1-(N-ベンジル-N-メチルアミノ)-4,4-ジフェニル-5-(ホルミルアミノ)ペンタン 塩酸塩

参考例IIA-3:4,4-ジフェニル-5-ホルミルアミノ-1-(モルホリノ)ペンタン 塩酸塩

参考例IIA-4:4, 4-ジフェニル-5-ホルミルアミノ-1-(2, 3, 4

, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-3-イル) ペンタン 塩酸塩

参考例IIA-5:4, 4-ジフェニルー5-ホルミルアミノー1-(4-フェニルピペリジノ) ペンタン 塩酸塩

参考例IIA-6:1-[4-(4-フルオロフェニル) ピペラジン-1-イル] -5-ホルミルアミノー4, 4-ジフェニルペンタン 2塩酸塩

参考例IIA-7:3, 4-ジヒドロ-6-メトキシ-1'-(5-ホルミルアミノ-4, 4-ジフェニルペンチル)スピロ [ナフタレン-2 (1H), 2'-ピペリジン] 2塩酸塩

参考例IIA-8:1-ベンジルアミノー4, 4-ジフェニル-5-(トシルアミノ) ペンタン 塩酸塩

参考例IIA-9:1-(N-ベンジル-N-メチルアミノ)-4,4-ジフェニル-5-(トシルアミノ)ペンタン 塩酸塩

参考例IIA-10:4, 4-ジフェニル-1-(3-ニトロベンジルアミノ)-5-(トシルアミノ) ペンタン 塩酸塩

[0076]

参考例II-11:1-(3-アミノベンジルアミノ)-4,4-ジフェニル-5-(トシルアミノ)ペンタン

参考例IIA-12:4, 4-ジフェニル-1-[3-(メトキシカルボニル) ベンジルアミノ] <math>-5-(トシルアミノ) ペンタン 塩酸塩

参考例IIA-13:4, 4-ジフェニルー1-(2-ピコリルアミノ)-5-(トシルアミノ)ペンタン 2塩酸塩

参考例IIA-14:4, 4-ジフェニル-1-(1-ヘキサメチレンイミノ)-5-(トシルアミノ)ペンタン 塩酸塩

参考例IIA-15:4,4--ジフェニルー1--(4-フェニルピペラジン-1-

参考例IIA-28:4-(4-クロロフェニル)-1-[4-(ジフェニルメチル)ピペラジン-1-イル]-5-ホルミルアミノ-4-フェニルペンタン参考例IIA-29:5-ホルミルアミノ-4-(4-メトキシフェニル)-4-フェニルー1-(4-フェニルピペリジノ)ペンタン 塩酸塩参考例II-30:4-(4-メトキシフェニル)-5-(1-ナフチルスルホニルアミノ)-4-フェニルー1-(4-フェニルピペリジノ)ペンタン 塩酸塩

ì

参考例IIA-31:4, 4-ビス(4-クロロフェニル)-1-[4-(4-フルオロフェニル) ピペラジン-1-イル]-5-(ホルミルアミノ) ペンタン 2 塩酸塩

参考例II-32:4, 4-ピス(4-クロロフェニル)-1-[4-(4-フルオロフェニル) ピペラジン-1-イル]-5-(メシルアミノ) ペンタン 2塩酸塩

参考例II-33:4, 4-ピス(4-クロロフェニル)-1-[4-(4-フルオロフェニル) ピペラジン-1-イル]-5-(トシルアミノ) ペンタン 2塩酸塩

参考例IIA-34:1-〔4-(4-フルオロフェニル)ピペラジン-1-イル 〕-6-ホルミルアミノ-5, 5-ジフェニルヘキサン 2塩酸塩

参考例IIA-35:1-[4-(4-7)] ポープ アン・カー 2 地で 2 は 2 地で 2 は

参考例IIA-36:4, 4-ジフェニルー1-(4-フェニルピペリジノ]-6-(トシルアミノ) ヘキサン 塩酸塩

参考例II-37:3, 4-ジヒドD-6-メトキシ-1'-(6-アセチルアミノ-4, 4-ジフェニルヘキシル)スピロ[ナフタレン-2(1H), 2'-ピペリジン] 2塩酸塩

参考例II-38:3, 4-ジヒドロ-6-メトキシ-1 '-(6-トシルアミノ-4, 4-ジフェニルヘキシル) スピロ [ナフタレン-2 (1H) , 2 '-ピペリジン] 塩酸塩

参考例II-39:3, 4-ジヒドロ-6-メトキシ-1'-(6-ベンジルアミ

ノー4, 4-ジフェニルヘキシル)スピロ〔ナフタレンー2 (1 H), 2' -ピペリジン〕 2塩酸塩

参考例IIA-40:7-アセチルアミノ-4,4-ジフェニル-1-[3-(メトキシカルボニル)ペンジルアミノ]ヘプタン 2塩酸塩

[0079]

参考例IIA-41:7-アセチルアミノ-4,4-ジフェニル-1-(β-フェ ネチルアミノ) ヘプタン 2 塩酸塩

参考例IIA-42:7-アセチルアミノー1-〔2-〔6,7-ジメトキシー1,2,3,4-テトラヒドロナフチルアミノ)〕-4,4-ジフェニルヘプタン2塩酸塩

参考例IIA-44:1'-(7-アセチルアミノ-4,4-ジフェニルヘプチル)-3,4-ジヒドロ-8-メトキシスピロ〔ナフタレン-2(1H),2'-ピペリジン〕 2塩酸塩

参考例IIA-45:1'-(7-Pセチルアミノー4,4-ジフェニルヘプチル)-3,4-ジヒドロー<math>6-メトキシスピロ[+フタレンー2(1H),2'-ピペリジン] 2塩酸塩

参考例IIA-46:1'-(7-Pセチルアミノー4,4-ジフェニルヘプチル)-3,4-ジヒドロー6,7-ジメトキシスピロ〔ナフタレンー2(1H),2'-ピペリジン〕 2塩酸塩

参考例IIA-47:1'-[7-(シクロヘキシルアセチル)アミノー4,4-ジフェニルヘプチル]-3,4-ジヒドロー6,7-ジメトキシスピロ[ナフタレン-2(1H),2'-ピペリジン] 塩酸塩

参考例IIA-48:3, 4-ジヒドロ-6, 7-ジメトキシ-1'-[4, 4-ジフェニル-7-(フェニルアセチルアミノ)ヘプチル〕スピロ〔ナフタレン-2(1H), 2'-ピペリジン〕 塩酸塩

参考例IIA-49:3,4-ジヒドロー6,7-ジメトキシー1'---{4,4-

ジフェニルー7ー $\{(2-7) x + 2 x + 2 x + 3 x + 2 x + 2 x + 3 x + 2 x + 2 x + 3 x + 2 x + 3 x + 2 x + 2 x + 3 x + 2 x + 3 x + 3 x + 2 x + 3 x +$

参考例IIA-50:3,4-ジヒドロー6,7-ジメトキシー1'-{4,4-ジフェニルー7-[(4-フルオロフェニルアセチル)アミノ] ヘプチル}スピロ[ナフタレンー2(1H),2'-ピペリジン] 塩酸塩

[0080]

参考例IIA-51:3,4-ジヒドロー6,7-ジメトキシー1'-{4,4-ジフェニルー7-[(4-クロロフェニルアセチル)アミノ] ヘプチル $_{_{0}}$ スピロ [ナフタレン-2(1H),2'-ピペリジン] 塩酸塩

参考例IIA-52:3,4-ジヒドロー6,7-ジメトキシー1'-{4,4-ジフェニルー7-[(3-ニトロフェニルアセチル)アミノ] ヘプチル}スピロ (+7) (1 H),2'-ピペリジン] 塩酸塩

参考例IIA-53:3,4-ジヒドロー6,7-ジメトキシー1'ー{4,4-ジフェニルー7ー [(4-ニトロフェニルアセチル)アミノ] ヘプチル}スピロ [ナフタレンー2(1H),2'ーピペリジン] 塩酸塩

参考例IIA-54:3, 4-ジヒドロ-6, 7-ジメトキシ $-1'-\{4$, 4-ジフェニル-7-[(4-メチルフェニルアセチル) アミノ] ヘプチル $\}$ スピロ [+フタレン-2(1H), 2'-ピペリジン] 塩酸塩

参考例IIA-55:3,4-ジヒドロ-6,7-ジメトキシ-1'-(4,4-ジフェニル-7-〔(4-トリフルオロメチルフェニルアセチル)アミノ〕ヘプチル〉スピロ〔ナフタレン-2(1H),2'-ピペリジン〕 塩酸塩 参考例IIA-56:3,4-ジヒドロ-6,7-ジメトキシ-1'-(4,4-

ジフェニルー7-〔(2-メトキシフェニルアセチル)アミノ〕ヘプチル} スピロ〔ナフタレンー2(1H),2′-ピペリジン〕 塩酸塩

参考例IIA-57:3,4-ジヒドロー6,7-ジメトキシー1'- $\{4,4-$ ジフェニルー7- $\{(3-$ メトキシフェニルアセチル)アミノ $\{(3-$ メトキシフェニルアセチル)アミノ $\{(3-$

参考例IIA-58:3,4-ジヒドロー6,7-ジメトキシー1'- {4,4-ジフェニルー7----(-(4--メトキシフェニルアセチル)-アミノ)-ヘプチル}-スピー



参考例IVA-6:4,4-ジフェニル-7-{[3-(4-メトキシフェニル) プロピオニル]アミノ}-1-[2,3,4,5-テトラヒドロ-3(1H)-ベンズアゼピン-3-イル] ヘプタン 塩酸塩

参考例IVA-7:1-[7-アセチル-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-3(1)]

H) -ベンズアゼピン-3-イル] -4, 4-ジフェニル-7-{[3-(4-メトキシフェニル)プロピオニル] アミノ} ヘプタン 塩酸塩

参考例IVA-8:4, 4-ジフェニル-1-(7, 8-ジメトキシ-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-3(1 H)-ベンズアゼピン-3-イル)-7-{〔3-(4-メトキシフェニル)プロピオニル〕アミノ〉ヘプタン 塩酸塩

参考例IVA-9: 1-(8,9-i)メトキシー6,6-iジメチルー1,2,3,4,5,6-ヘキサヒドロー3-iベンズアゾシンー3-iイル) -4,4-iジフェニルー $7-\{[3-(4-x)+2)$ フェニル)プロピオニル] アミノ $\}$ ヘプタン 塩酸塩

参考例IVA-10:4,4-ジフェニル-7-{ [3-(4-メトキシフェニル) プロピオニル] アミノ} -1-(シス-1,2,3,4,4a,9,10,1 0a-オクタヒドロベンソ[f] キノリン-1-イル) ヘプタン 塩酸塩

[0084]

参考例IVA-11: 1-(3-アザー6-メチル-1, 1 a, 2, 3, 4, 4 a-ヘキサヒドロ-9-フルオレノン-3-イル) -4, 4ージフェニル-7-{ [3-(4-メトキシフェニル) プロピオニル] アミノ} ヘプタン 塩酸塩 参考例IVA-12:3, 4ージヒドロ-1'-{4, 4ージフェニル-7-{ [3-(4-メトキシフェニル) プロピオニル] アミノ} ヘプチル} スピロ [ナフタレン-2(1H), 2'-ピロリジン] 塩酸塩 参考例IVA-13:3, 4ージヒドロ-6-メトキシー1'-{4, 4ージフェニル-7-{ [3-(4-メトキシフェニル) プロピオニル] アミノ} ヘプチル } スピロ [ナフタレン-2(1H), 2'-ピペリジン] 2塩酸塩 参考例IVA-14:6-エトキシー3, 4ージヒドロ-1'-{4, 4ージフェニル-7-{ [3-(4-メトキシフェニル) プロピオニル] アミノ} ヘプチル ニルー7-{ [3-(4-メトキシフェニル) プロピオニル] アミノ} ヘプチル

} スピロ〔ナフタレン-2(1H), 2'-ピペリジン〕 塩酸塩 参考例IVA-15:3,4-ジヒドロ-6,7-ジメトキシ-1'- {4,4-ジフェニルー7- { 〔3-(4-ジメチルアミノフェニル)プロピオニル〕アミ ノ トープチル スピロ [ナフタレン-2 (1 H), 2'ーピペリジン] 塩酸塩 参考例IVA-16:3,4-ジヒドロ-6,7-ジメトキシ-1'-{4,4-ジフェニルー7-{〔3-(4-フルオロフェニル)プロピオニル〕アミノ}へ プチル スピロ〔ナフタレン-2(1H), 2'-ピペリジン〕 塩酸塩 参考例IVA-17:3, 4-ジヒドロー6, 7-ジメトキシー1'- {7-{[3-(4-クロロフェニル)プロピオニル]アミノ}-4,4-ジフェニルヘプ チル〉スピロ〔ナフタレンー2(1H), 2'ーピペリジン〕 塩酸塩 参考例IVA-18:3,4-ジヒドロ-6,7-ジメトキシ-1'- {7- { [3-(3,5-ジフルオロフェニル)プロピオニル]アミノ}-4,4-ジフェ ニルヘプチル}スピロ〔ナフタレン-2 (1 H), 2'-ピペリジン〕 塩酸塩 参考例IVA-19:3,4-ジヒドロ-6,7-ジメトキシ-1'-{4,4-ジフェニルー7ー { 〔3 - (4 - ピリジル)プロピオニル〕アミノ} ヘプチル} スピロ〔ナフタレンー2(1H), 2'ーピペリジン〕 2塩酸塩 参考例IVA-20:3,4-ジヒドロ-6,7-ジメトキシ-1'- {4,4-ジフェニルー7ー { [2-(5-メトキシインダン) カルボニル] アミノ} ヘプ チル〉スピロ〔ナフタレンー2 (1 H), 2'ーピペリジン〕 塩酸塩

[0085]

参考例IVA-21:3,4-ジヒドロ-6,7-ジメトキシ-1'-{4,4-ジフェニル-7-{[3-(3,4-メチレンジオキシフェニル)プロピオニル] アミノ] ヘプチル] スピロ[ナフタレン-2] (1 H),2'-ピペリジン] 塩酸塩

参考例IVA-22:3,4-ジヒドロ-6,7-ジメトキシ-1'-{4,4-ジフェニル-7-{[3-(4-メトキシフェニル)プロピオニル]アミノ}へプチル}スピロ[+フタレン-2(1H),2'-ピペリジン]-1-オン塩酸塩

参考例IVA-23:3,4-ジヒドロ-6-メトキシ-5-ニトロ-1'- {4



,4ージフェニルー7ー { [3ー(4ーメトキシフェニル) プロピオニル] アミノ} ヘプチル} スピロ〔ナフタレンー2 (1 H), 2'ーピペリジン〕 塩酸塩参考例IVAー24:3,4ージヒドロー6ーメトキシー7ーニトロー1'ー { 4,4ージフェニルー7ー { [3ー(4ーメトキシフェニル) プロピオニル] アミノ} ヘプチル} スピロ〔ナフタレンー2 (1 H),2'ーピペリジン〕 塩酸塩参考例IVAー25:7ーアミノー3,4ージヒドロー6ーメトキシー1'ー { 4,4ージフェニルー7ー { [3ー(4ーメトキシフェニル) プロピオニル] アミノ} ヘプチル} スピロ〔ナフタレンー2 (1 H),2'ーピペリジン〕 2塩酸塩

参考例IVA-26:7-アセチルアミノ-3, 4-ジヒドロ-6-メトキシ-1' $-\{4,4-$ ジフェニル $-7-\{[3-(4-$ メトキシフェニル) プロピオニル] アミノ $\}$ ヘプチル $\}$ スピロ $\{+$ フタレン-2(1H),2'-ピペリジン $\}$ 塩酸塩

参考例IVA-27:7-アセチル-3,4-ジヒドロー6-メトキシー1'ー $\{4,4-$ ジフェニル-7- $\{[3-(4-$ メトキシフェニル)プロピオニル]アミノ $\}$ へプチル $\}$ スピロ $\{f\}$ スピロ $\{f\}$ スピン-2 $\{f\}$ (f),2'ーピペリジン 塩酸塩

参考例IVA-28:3,4-ジヒドロ-6,7-メチレンジオキシー1'-{4,4-ジフェニル-7-{[3-(4-メトキシフェニル)プロピオニル]アミノ}へプチル}スピロ[ナフタレン-2(1H),2'-ピペリジン] 塩酸塩参考例IVA-29:6,7-ジエトキシー3,4-ジヒドロー1'-{4,4-ジフェニル-7-{[3-(4-メトキシフェニル)プロピオニル]アミノ}へプチル}スピロ[ナフタレン-2(1H),2'-ピペリジン] 塩酸塩参考例IVA-30:3,4-ジヒドロ-1'-{4,4-ジフェニル-7-{[3-(4-メトキシフェニル)プロピオニル]アミノ}へプチル}スピロ[ナフタレン-2(1H),2'-ヘキサメチレンイミン] 塩酸塩

[0086]

参考例IVA-31:(+)-3, 4-ジヒドロ-6-メトキシ-1' $-\{4$, 4-ジフェニル $-7-\{(4-$ メトキシフェニルアセチル) アミノ $\}$ ヘプチル $\}$ ス



ピロ〔ナフタレン-2(1H), 2'-ピペリジン〕塩酸塩
参考例IVA-32:(-)-3, 4-ジヒドロ-6-メトキシ-1'-{4, 4
-ジフェニル-7-〔(4-メトキシフェニルアセチル)アミノ〕ヘプチル}ス
ピロ〔ナフタレン-2(1H), 2'-ピペリジン〕塩酸塩
参考例IVA-33:(-)-3, 4-ジヒドロ-6, 7-ジメトキシ-1'-{
4, 4-ジフェニル-7-〔(4-メトキシフェニルアセチル)アミノ〕ヘプチ
ル)フピロ〔ナフタレン、2(1H), 2'-ピペリジン

4, 4 - ジフェニルー 7 - 〔(4 - メトキシフェニルアセチル)アミノ〕ヘプチル〉スピロ〔ナフタレン-2(1 H), 2'-ピペリジン〕-1-オン塩酸塩参考例IVA-34:(-)-3, 4 - ジヒドロー6, 7 - ジメトキシー1'-{4, 4 - ジフェニルー7 - 〔(4 - フルオロフェニルアセチル)アミノ〕ヘプチル〉スピロ〔ナフタレン-2(1 H), 2'-ピペリジン〕塩酸塩参考例IVA-35:(+)-3, 4 - ジヒドロー6, 7 - ジメトキシー1'-{4, 4 - ジフェニルー7 - 〔(4 - フルオロフェニルアセチル)アミノ〕ヘプチル〉スピロ〔ナフタレン-2(1 H), 2'-ピペリジン〕塩酸塩参考例IVA-36:(-)-3, 4 - ジヒドロー6, 7 - ジメトキシー1'-{4, 4 - ジフェニルー7 - {[3 - (4 - フルオロフェニル)プロピオニル〕アミノ〉ヘプチル〉スピロ〔ナフタレン-2(1 H), 2'-ピペリジン〕塩酸塩

参考例IVA-37: (+)-3, 4-ジヒドロ-6, 7-ジメトキシー1'- $\{4$, 4-ジフェニル-7- $\{[3$ -(4-フルオロフェニル)プロピオニル]アミノ $\}$ へプチル $\}$ スピロ $\{$ ナフタレン-2 $\{$ 1 $\}$ 1 $\}$ 1, $\{$ 2 $\}$ 2 $\}$ 2 $\}$ 2 塩酸塩

参考例IVA-38:(+)-3,4-ジヒドロ-6,7-ジメトキシー1'-{
7-{[3-(4-クロロフェニル)プロピオニル]アミノ}-4,4-ジフェニルへプチル}スピロ[ナフタレン-2(1H),2'-ピペリジン] 塩酸塩参考例IVA-39:(-)-3,4-ジヒドロ-6,7-ジメトキシー1'-{
7-{[3-(4-クロロフェニル)プロピオニル]アミノ}-4,4-ジフェニルへプチル}スピロ[ナフタレン-2(1H),2'-ピペリジン] 塩酸塩参考例IVA-40:(-)-3,4-ジヒドロ-6,7-ジメトキシー1'-{
4,4-ジフェニル-7-{[3-(4-メトキシフェニル)プロピオニル]ア



ミノ) ヘプチル) スピロ〔ナフタレン-2 (1 H), 2'-ピペリジン〕 塩酸 塩

[0087]

参考例IVA-41: (+)-3,4-ジヒドロ-6,7-ジメトキシ-1'- (4,4-ジフェニル-7-{[3-(4-メトキシフェニル)プロピオニル]アミノ}へプチル}スピロ[ナフタレン-2(1H),2'-ピペリジン] 塩酸塩

参考例IVA-42:3,4-ジヒドロ-4'-{4,4-ジフェニル-7-{[3-(4-x)++シフェニル)プロピオニル]アミノ}ヘプチル}スピロ〔ナフタレン-2(1H),3'-モルホリン〕塩酸塩

参考例IVA-43:3,4-ジヒドロ-7-メトキシ-4'- $\{4,4-$ ジフェニル-7- $\{3-(4-$ メトキシフェニル)プロピオニルアミノ $\}$ へプチル $\}$ スピロ $\{1,4,4-$ ジフェニル $\}$ 塩酸塩

参考例IVA-44:3,4-ジヒドロー6,7-ジメトキシー4'ー{4,4-ジフェニルー7ー[3-(4-メトキシフェニル)プロピオニルアミノ]へプチル]スピロ[ナフタレン-2(1H),3'ーモルホリン] 塩酸塩

参考例IVA-45:3,4-ジヒドロー6,7-ジメトキシー4'-メチルー1'- $\{4,4-$ ジフェニルー7- $\{3-(4-$ メトキシフェニル)プロピオニルアミノ $\}$ へプチル $\}$ スピロ $\{1+\}$ 2'-ピペラジン $\}$ 2塩酸塩

[0088]

参考例1B~40Bは、特開平10-81665号公報に従って製造することができる。

参考例1B-2:5-[4-(4-フルオロフェニル)ピペラジン-1-イル]

-1-ホルミルアミノ-2, 2-ジフェニルペンタン 2塩酸塩

参考例1B-3:1-ホルミルアミノ-5-(4-ヒドロキシ-4-フェニルピペリジノ)-2; 2-ジフェニルペンタン 塩酸塩

参考例1B-4:5-[4-(4-h)]フルオロメチルフェニル)-4-eドロキシピペリジノ]-1-ホルミルアミノ-2, 2-ジフェニルペンタン 塩酸塩

参考例1B-5:5-[4-[3,5-ピス(トリフルオロメチル)プェニル] -4-ヒドロキシピペリジノ]-1-ホルミルアミノ-2,2-ジフェニルペン

タン 塩酸塩

参考例1B-6:5-[4-(3,5-ジクロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-1-ホルミルアミノ-2,2-ジフェニルペンタン 塩酸塩参考例<math>1B-7:5-[4-(4-クロロフェニル)-1,2,3,6-テトラヒドロピリジン-1-イル]-1-ホルミルアミノ-2,2-ジフェニルペンタン 塩酸塩

参考例1B-8:1-ホルミルアミノ-2, 2-ジフェニル-5-(4-フェニルピペリジノ)ペンタン

参考例1B-9:5-[4-(4-クロロフェニル) ピペリジノ] -1-ホルミルアミノ-2, 2-ジフェニルペンタン 塩酸塩

参考例1B-10:7-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-1-ホルミルアミノー4, 4-ジフェニルヘプタン 塩酸塩

[0089]

参考例2B-1:5-[4-(4-フルオロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-1-ホルミルアミノ-2,2-ジフェニルペンタン 塩酸塩参考例2B-2:1-ホルミルアミノ-5-[4-ヒドロキシ-4-(4-メトキシフェニル)ピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンタン 塩酸塩参考例2B-3:1-ホルミルアミノ-5-[4-ヒドロキシ-4-(2-ピリジル)ピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンタン 2塩酸塩

[0090]

参考例3B-1:1-アセチルアミノ-5-[4-(4-クロロフェニル)-4 -ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンタン 塩酸塩 参考例3B-2:1-アセトアセチルアミノ-5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンタン 塩酸塩 ペリジノ] -2, 2-ジフェニルペンチル] -3-エチルウレア

参考例3B-6:N-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンチル]メタンスルホンアミド 塩酸塩参考例3B-7:フェニル N-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンチル]カルバメート参考例3B-8:1-アセチルアミノ-5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2-フェニル-2-(2-ピリジル)ペンタン2塩酸塩

参考例 3B-9:N-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンチル]オキサミド酸エチル 塩酸塩参考例 <math>3B-10:N-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンチル]マロナミド酸エチル 塩酸塩参考例 <math>3B-11:N-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンチル]グルタミド酸エチル参考例 <math>3B-12:N-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンチル]グルタミド酸エチル参考例 <math>3B-12:N-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2-フェニル-2-(2-ピリジル)ペンチル]スクシンアミド酸エチル 2塩酸塩

[0091]

参考例4B-1:1-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンチル]-3-ペンタメチレンウレア 塩酸塩

参考例4B-2:1-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンチル]-3-(3-ヒドロキシプロピル)ウレア 塩酸塩

参考例5B-3:N-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピ

ペリジノ]-2,2-ジフェニルペンチル]マロナミド酸

参考例5B-4:N-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピ

ペリジノ]-2,2-ジフェニルペンチル]グルタミド酸

参考例5B-5:N-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピ

ペリジノ] -2-フェニル-2-(2-ピリジル)ペンチル] スクシンアミド酸

[0093]

参考例6B-1:N-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピ

ペリジノ]-2,2-ジフェニルペンチル]グリシンエチルエステル 2塩酸塩

参考例6B-2:N-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピ

ペリジノ]-2,2-ジフェニルペンチル]-4-アミノ酪酸エチル 2塩酸塩

参考例7B-1:N-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピ

ペリジノ] -2, 2-ジフェニルペンチル] グリシン

参考例7B-2:N-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピ

ペリジノ]-2,2-ジフェニルペンチル]-4-アミノ酪酸

[0094]

参考例 8B-1:N-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンチル]-3-(3-ヒドロキシピロリジン-1-イル)プロパンアミド

[0095]

参考例9B:N-[5-[4-(4-クロロフェニル)ー4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンチル]-3-(t-ブトキシカルボニル)アミノプロパンアミド

参考例 $1 \ OB: N-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2, 2-ジフェニルペンチル]-3-アミノプロパンアミド 2塩酸塩$

参考例1 1 B: N-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2, 2-ジフェニルペンチル]-3-(アセチルアミノ)プロパンア

3 1

参考例12B:N-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンチル]-3-(プロピオニルアミノ)プロパンアミド

参考例13B:1-[4,4-ジフェニル-5-(フェニルオキシカルボニルアミノ)ペンタノイル<math>]-4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジン

参考例14B:1-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニル-5-オキソペンチル]-3-[3-(ヒドロキシ)プロピル]ウレア

参考例15B:1-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニル-5-オキソペンチル]-3-[3-(ジメチルアミノ)エチル)ウレア

参考例16B:1-(5-アセチルアミノ-4,4-ジフェニルペンタノイル) -4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジン

参考例17B:N-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニル-5-オキソペンチル]スクシンアミド酸エチル参考例<math>18B:N-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニル-5-オキソペンチル]スクシンアミド酸

参考例19B:1-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルー<math>5-オキソペンチル]-3-[3-(2-オキソー1-ピロリジノ)プロピル)ウレア

[0096]

参考例2 1 B: 1 - [5 - [4 - (4 - クロロフェニル) - 3 - ヒドロキシピペリジ] - 2, 2 - ジフェニルペンチル] - 3 - [3 - (ヒドロキシ) プロピル] ウレア

参考例22B:1-ホルミルアミノー [5-[4-ヒドロキシ-4-(4-クロロフェニル) ヘキサメチレンイミン-1-イル]-2, 2-ジフェニルペンタン 塩酸塩

参考例24B:2,2ービス(4ークロロフェニル)ー5ー[4ー(4ークロロフェニル)ー4ーヒドロキシピペリジノ]ー1ーホルミルアミノペンタン 塩酸塩

参考例25B:N-[2,2-ビス(4-クロロフェニル)-5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ビドロキシピペリジノ]] ペンチルスクシンアミド酸エチル 塩酸塩

参考例26B:N-[2,2-ビス(4-クロロフェニル)-5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]]ペンチルスクシンアミド酸 【0097】

参考例27B-2:1-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンチル]-3-[2-(1-ピロリジノ)エチル]ウレア

参考例27B-3:1-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンチル]-3-[2-(ジエチルアミノ)エチル]ウレア

参考例27B-4:1-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシ

参考例27B-5:1-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンチル]-3-(5-ヒドロキシペンチル)ウレア

参考例27B-6:1-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンチル]-3-[2-(ジメチルアミノ)エチル]-3-メチルウレア

参考例27B-7:1-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンチル]-3-[2-(メチルアミノ)エチル]-3-メチルウレア

参考例27B-9:1-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンチル]-3-[2-(アセチルアミノ)エチル]ウレア

参考例27B-10:4-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンチル]ウレイド酪酸エチル

[0098]

参考例27B-11:1-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2, 2-ジフェニルペンチル]-3-(3-ヒドロキシプロピル)ウレア

参考例27B-12:1-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2, 2-ジフェニルペンチル]-3-(1-ベンジルピペリジン-4-イル)ウレア

参考例27B-13:N-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンチル]-4-メチルピペラジン-1-カルボキサミド

キシピペリジノ] -2, 2-ジフェニルペンチル] -4- (モルホリノカルボニルメチル) -1-ピペラジンカルボキサミド

[0100]

参考例28B-2:4-[3-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2, 2-ジフェニルペンチル]ウレイド] 酪酸

参考例30B:1N-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンチル]-2-(ピロリジノ)エチルスルホンアミド

参考例31B:1-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンチル]-3-[3-(カルバモイルオキシ)プロピル]ウレア

参考例32B:1-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンチル]-3-(ピペリジン-4-イル)ウレア

[0101]

参考例33B-1:4-[4-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンチル]アミノカルボニルアミノ]ピペリジノ-4-オキソ酪酸エチル

参考例33B-3:1-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンチル]-3-(1-アセチルピペリジン-4-イル)ウレア

参考例33B-4:N-エトキシカルボニルメチル-4-[5-[4-(4-ク

ロロフェニル) - 4 - ヒドロキシピペリジノ] - 2, 2 - ジフェニルペンチル] アミノカルボニルアミノ-1 - ピペリジンカルボキサミド

参考例33B-5:3-[4-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンチル]アミノカルボニルアミノ]ピペリジノ-<math>3-オキソプロピオン酸エチル

[0102]

参考例34B-1:1-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンチル]-3-(1-エチルピペリジン-4-イル)ウレア

参考例34B-3:3-[4-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンチル]アミノカルボニルアミノピペリジノ]プロピオン酸エチル

参考例34B-4:1-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンチル]-3-[1-(3-ヒドロキシプロピル)ピペリジン-4-イル]ウレア

参考例35B:1-[(ピペリジン-4-イル)カルボキサミド]-5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンタン 2塩酸塩

[0103]

参考例36B-1:1-[(N-エチルピペリジン-4-イル) カルボキサミド] <math>-5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2 -ジフェニルペンタン2塩酸塩

参考例36B-3:1-[[N-(2-モルホリノエチル) ピペリジン-4-イ

参考例36B-4:1-[[N-(2-ジメチルアミノエチル) ピペリジンー4-イル] カルボキサミド] <math>-5-[4-(4-クロロフェニル) -4-ヒドロキシピペリジノ] -2, 2-ジフェニルペンタン<math>3 塩酸塩

[0104]

参考例37B-1:1-[[(N-エチルカルバモイル) ピペリジンー<math>4-イル] カルボキサミド] -5-[4-(4-クロロフェニル) -4-ヒドロキシピペリジノ] -2, 2-ジフェニルペンタン 塩酸塩

参考例37B-2:1-[[(N-メチルカルバモイル) ピペリジン-4-イル] カルボキサミド] <math>-5-[4-(4-クロロフェニル) -4-ヒドロキシピペリジノ] -2, 2-ジフェニルペンタン 塩酸塩

参考例37B-3:1-[[(N-フェニルカルバモイル) ピペリジン-4-イル] カルボキサミド] <math>-5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ] -2, 2-ジフェニルペンタン 塩酸塩

参考例37B-5:1-[[N-(エトキシカルボニルアセチル) ピペリジンー <math>4-4ル] カルボキサミド] -5-[4-(4-4) 塩酸塩 生シピペリジノ] -2, 2-3フェニルペンタン 塩酸塩

参考例37B-6:1-[[N-(3-メトキシカルボニルプロピオニル) ピペリジン-4-イル] カルボキサミド] <math>-5-[4-(4-クロロフェニル)-4-1

参考例37B-7:1-[[N-(ニコチノイル) ピペリジンー4-イル] カルボキサミド] <math>-5-[4-(4-クロロフェニル) -4-ヒドロキシピペリジノ] -2, 2-ジフェニルペンタン 2塩酸塩

参考例37B-8:1-[[N-(4-ジメチルアミノブチリル) ピペリジンー <math>4-4ル] カルボキサミド] -5-[4-(4-4) ロロフェニル) -4-4 ドロ

キシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンタン 2塩酸塩

[0105]

参考例38B:1-[(N-プロピルピペリジン-4-イル) カルボキサミド] -5-[4-(4-クロロフェニル) -4-ヒドロキシピペリジノ] -2, 2-ジフェニルペンタン 2 塩酸塩

[0106]

参考例1C~15Cは、特開平11-71350号公報に従って製造することができる。

参考例1C:1-(tert-ブトキシカルボニル)ピペリジン-4-イル N-(5-(4-(4-)ロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ)-2,2-ジフェニルペンチル)カルバメート

参考例2C: ピペリジン-4-イル N- (5- (4- (4-クロロフェニル) -4-ヒドロキシピペリジノ) -2,2-ジフェニルペンチル) カルバメート

参考例4C:1-(ニコチノイル)ピペリジン-4-イル N-(5-(4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ)-2,2-ジフェニルペンチル)カルバメート

[0107]

参考例5C-1:1-(5-(4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ)-2,2 -ジフェニルペンチル)-3-(1-(2-クロロエチルオキシカルボニル)ピペリジン-4-イル)ウレア

参考例5C-2: 1-(5-(4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ)-2

,2-ジフェニルペンチル)-3-(1-(アセトキシアセチル)ピペリジン-4-イル)ウレア

参考例5C-3:1-(5-(4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ)-2,2-ジフェニルペンチル)-3-(1-(ニコチノイル)ピペリジン-4-イル)ウレア参考例5C-4:1-(5-(4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ)-2,2

-ジフェニルペンチル)-3-(1-(イソニコチノイル)ピペリジン-4-イル)ウレア

参考例5C-5:1-(5-(4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ)-2,2-ジフェニルペンチル)-3-(1-(ベンゾイル)ピペリジン-4-イル)ウレア参考例6C:1-(5-(4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ)-2,2-ジフェニルペンチル)-3-(1-(2-ヒドロキシアセチル)ピペリジン-4-イル)ウレア

参考例7C:1-(5-(4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ)-2,2-ジフェニルペンチル)-3-(1-(2-ピロリジン-1-イル)エチルオキシカルボニル)ピペリジン-4-イル)ウレア

参考例8C-1:N-(5-(4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ)-2,2-ジフェニルペンチル)ニコチンアミド 2塩酸塩

参考例8C-2:2-クロロエチル (5-(4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ)-2,2-ジフェニルペンチルアミノ)カルバメート

参考例9C:1-(5-(4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ)-2,2-ジフェニルペンチル)-4,5-ジヒドロ-2-オキサゾロン

[0108]

参考例10C-1:2-(1-(t-プトキシカルボニル) ピペリジン-4-イル)-N-(5-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ)-2,2-ジフェニルペンチル)アセタミド

参考例10C-2:2-(1-(t-プトキシカルボニル) ピペリジン-4-イリデン)-N-(5-(4-(4-クロロフェニル) -4-ヒドロキシピペリジノ)-2,2-ジフェニルペンチル) アセタミド

参考例11C-1:N-(5-(4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ)-2,

2-ジフェニルペンチル)-2-(ピペリジン-4-イル)アセタミド 2塩酸塩 参考例11C-2:N-(5-(4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ)-2, 2-ジフェニルペンチル)-2-(ピペリジン-4-イリデン)アセタミド 2塩酸塩

[0109]

参考例12C-1:N-(5-(4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ)-2-フェニル-2-(2-ピリジル)ペンチル)-1-(エトキシカルボニル)ピペリジン-4-カルボキサミド 2塩酸塩

参考例12C-2: N-(5-(4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ)-2-フェニル-2-(2-ピリジル)ペンチル)-1-(イソニコチノイル)ピペリジン-4-カルボキサミド 3塩酸塩

参考例12C-3:N-(5-(4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ)-2,2-ビス(4-フルオロフェニル)ペンチル)-1-(イソニコチノイル)ピペリジン-4-カルボキサミド 2塩酸塩

参考例12C-4:N-(5-(4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ)-2-(4-フルオロフェニル)-2-フェニルペンチル)-1-(イソニコチノイル)ピペリジン-4-カルボキサミド 2塩酸塩

[0110]

参考例13C-1:1-(5-(4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ)-2-フェニル-2-(2-ピリジル)ペンチル)-3-(3-ヒドロキシプロピル)ウレア 2塩酸塩参考例13C-2:1-(5-(4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ)-2-フェニル-2-(2-ピリジル)ペンチル)-3-(1-(ニコチノイル)ピペリジン-4-イル)ウレア3塩酸塩

参考例13C-3:1-(5-(4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ)-2-フェニル-2-(2-ピリジル)ペンチル)-3-(1-(イソニコチノイル)ピペリジン-4-イル)ウレア 3塩酸塩

参考例13C-4:1-(5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ビス<math>(4-7)ルオロフェニル(4-7)-3-(1-(4-7)-3-(1-(4-7)-3-(4

参考例13C-5:1-(5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2, 2-ビ

ス(4-フルオロフェニル)ペンチル)-3-(3-ヒドロキシプロピル)ウレア 参考例13C-6:1-(5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2, 2-ビス(4-フルオロフェニル)ペンチル)-3-(1-(ニコチノイル)ピペリジン-4-イル)ウレア

参考例13C-7:1-(5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2-(4-フ

ルオロフェニル)-2-フェニルペンチル)-3-(1-(イソニコチノイル)ピペリジン-4-イル)ウレア 2塩酸塩

参考例13C-8:1-(5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2-(4-フルオロフェニル)-2-フェニルペンチル)-3-(3-ヒドロキシプロピル)ウレア 塩酸塩

参考例13C-9:1-(5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2-(4-フルオロフェニル)-2-フェニルペンチル)-3-(1-(ニコチノイル)ピペリジン-4-イル)ウレア 2塩酸塩

参考例14C:N-(5-(4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ)-2,2-ビス(4-フルオロフェニル)ペンチル)アセトアミド 塩酸塩

参考例15C:N-(5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2-(4-フルオロフェニル)-2-フェニルペンチル)アセトアミド 塩酸塩

[0111]

参考例1D

ベンジル 2-((5-ヒドロキシ-2,2-ジフェニルペンチル)アミノ)-2-オキソエチルカルバメート

【化83】

5-アミノ-4,4-ジフェニルペンタノール(15.8 g)のアセトニトリル(100 ml)溶液に2-(((ベンジルオキシ)カルボニル)アミノ)酢酸(13 g)、WSC(14 g)を加えた

。室温で終夜撹拌後、反応液を濃縮し、残さに酢酸エチルと水を加えた。有機層を分離し、飽和重曹水で洗った後乾燥濃縮した。残さをIPE/酢酸エチルから再結晶して標題化合物(21 g)を得た。

融点:122-123℃.

[0112]

参考例2D

tert-ブチル 2-((5-ヒドロキシ-2,2-ジフェニルペンチル)アミノ)-2-オキソエチルカルバメート

【化84】

5-アミノー4,4-ジフェニルペンタノール(4 g)のアセトニトリル(30 ml)溶液に 2-(((tert-ブトキシ)カルボニル)アミノ)酢酸(3.5 g)、WSC(4 g)とトリエチルアミン(5 ml)を加えた。室温で終夜撹拌後、反応液を濃縮し、残さに酢酸エチルと水を加えた。有機層を分離し、飽和重曹水で洗った後乾燥濃縮した。残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製(展開溶媒;酢酸エチル)して標題化合物(4g)を得た。

油状物:

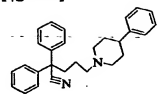
¹NMR(CDCl₃): 1.2-1.6 (2H, m), 1.43 (9H, s), 1.802.3 (2H, m), 3.4-3.6 (2H, m), 3.69 (2H, d), 4.04 (2H, d), 5.0 (1H, br), 5.70(1H,br), 7.1-7.4(10H, m).

[0113]

参考例3D

2,2-ジフェニル-5-(4-フェニル-1-ピペリジノ)ペンタンニトリル





5-プロモ-2,2-ジフェニルペンタンニトリル(9.5 g)のアセトニトリル(100 ml)溶液に、炭酸カリウム(6 g)と4ーフェニルピペリジン(4.8 g)加えた。反応液を60 ℃で一晩撹拌後、濃縮した。残さをIPE/酢酸エチルから再結晶して標題化合物(1 g)を得た。

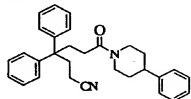
融点:88-89℃.

[0114]

参考例4D

7-オキソ-4,4-ジフェニル-7-(4-フェニル-1-ピペリジノ)ヘプタンニトリル

【化86】



6-シアノ-4,4-ジフェニルヘキサン酸(5.87g)のジクロロメタン(60 ml)溶液に塩化チオニル(3.57 g)を氷冷下加え、室温で1時間撹拌した。反応液にフェニルピペリジン(4.8 g)とトリエチルアミン(5 g)のジクロロメタン(20 ml)溶液を少しずつ加えさらに室温で1時間撹拌した。反応液を1規定塩酸、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下濃縮し得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル(4:1~1:1)で溶出し標題化合物(7.5 g)を得た。

油状物:

¹NMR(CDCl₃): 1.19-1.95 (4H, m), 1.96-2.08 (4H, m), 2.20-2.79 (6H, m), 2.91 (1H, dt, J=2.6, 18.0 Hz), 3.38-3.52 (1H, m), 4.66-4.80 (1H, m), 7.10 -7.38 (15H, m).

[0115]

実施例1

ベンジル 2-((2,2-ジフェニル-5-(4-フェニル-1-ピペリジノ)ペンチル)アミノ)-2-オキソエチルカルバメート 塩酸塩

【化87】

トリフェニルホスフィン(520 mg)のアセトニトリル溶液(10 ml)に氷冷下で臭素(320 mg)を加えた。続いて反応液にベンジル 2-((5-ヒドロキシ-2,2-ジフェニルペンチル)アミノ)-2-オキソエチルカルバメート(0.88 g)のアセトニトリル溶液(10 ml)を滴下した。室温で1時間撹拌後反応液を濃縮し、残さを酢酸エチルに溶かし、水洗乾燥後濃縮した。残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製(展開溶媒; IPE: 酢酸エチル=1:1)してブロム体を得た。ブロム体のアセトニトリル(20 ml)溶液に4-フェニルピペリジン(320 mg)と炭酸カリウム(300 mg)を加えた。反応液を40℃で終夜撹拌した後、水にあけ酢酸エチルで抽出した。有機層を水洗乾燥後濃縮した。残さをアルミナカラムクロマトグラフィーで精製(展開溶媒:酢酸エチル)しさらに塩酸塩とした後に、酢酸エチル/エタノールから再結晶し、標題化合物(0.56g)を得た。

融点:167-168℃.

[0116]

実施例2

tert-ブチル 2-((2,2-ジフェニル-5-(4-フェニル-1-ピペリジノ)ペンチル)アミノ)-2-オキソエチルカルバメート

4,4-ジフェニル-7-(4-フェニル-1-ピペリジノ)ヘプチルアミン(500 mg)のジクロロメタン (15 ml) 溶液にトリエチルアミン (3 ml)、p-トシルクロリド (209 mg、1.1 mmol) およびDMAP (触媒量)を氷冷下加え、室温で1時間撹拌した。反応終了後、減圧下溶媒を留去し得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付した。ヘキサン-酢酸エチル (1:1) で精製し、さらに塩酸塩とした後、クロロホルム-IPEで再結晶し、標題化合物 (420 mg) を得た。

融点: 132-134℃

[0119]

実施例5

N-(4,4-ジフェニル-7-(4-フェニル-1-ピペリジノ)ヘプチル)アセタミド 塩酸塩

4,4-ジフェニル-7-(4-フェニル-1-ピペリジノ)ヘプチルアミン (400 mg)のジクロロメタン (15 ml) 溶液にトリエチルアミン (3 ml)、無水酢酸 (102 mg、1 mmol) を氷冷下加え、室温で12時間撹拌した。反応終了後、減圧下溶媒を留去し得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付した。酢酸エチル-メタノール (1:0~10:1) で溶出して精製した後に、酢酸エチル-IPEから再結晶して標題化合物 (150 mg) を得た。

融点: 80-85℃

[0120]

実施例6

N-ベンジル-N-(4,4-ジフェニル-7-(4-フェニル-1-ピペリジノ)ヘプチル)アミン

2塩酸塩

【化92】

4,4-ジフェニル-7-(4-フェニル-1-ピペリジノ)へプチルアミン (426 mg)、ベンズアルデヒド (106 mg)、p-トシル酸ー水和物 (触媒量)のベンゼン (5 ml) 溶液に無水硫酸マグネシウム (1 g)を加え、50℃で1時間撹拌した。沈殿物をろ去し、ろ液を減圧下濃縮し得られた残さをメタノール (5 ml)に溶解させ水素化ホウ素ナトリウム (38 mg)を加え室温で5分間撹拌した。反応終了後、減圧下濃縮し得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付した。酢酸エチルーメタノール (1:0~20:1)で溶出して精製しさらに塩酸塩とした後に、クロロホルム-IPEから再結晶して標題化合物 (350 mg)を得た。

融点: 223-226℃

[0121]

実施例7

N-(4,4-ジフェニル-7-(4-フェニル-1-ピペリジノ)へプチル)-N-(3-メトキシベンジル)アミン 2塩酸塩

実施例6と同様にして合成した。

再結晶溶媒:クロロホルム-IPE.

融点: 215-217℃.

[0122]

実施例8

N-(4,4-ジフェニル-7-(4-フェニル-1-ピペリジノ)ヘプチル)-N-(2-メトキシベンジル)アミン 2塩酸塩

【化94】

実施例6と同様にして合成した。

再結晶溶媒:クロロホルム-IPE.

融点: 100-108℃.

[0123]

実施例9

N-(4,4-ジフェニル-7-(4-フェニル-1-ピペリジノ)ヘプチル)-N-(2-フルオロベン

ジル)アミン 2塩酸塩

【化95】

実施例6と同様にして合成した。

再結晶溶媒:クロロホルム-IPE

融点: 198-200℃.

[0124]

実施例10

N-(4,4-ジフェニル-7-(4-フェニル-1-ピペリジノ)ヘプチル)-2-チオフェンカル ボキサミド 塩酸塩

【化96】

4,4-ジフェニル-7-(4-フェニル-1-ピペリジノ)ヘプチルアミン (426 mg)の酢酸エチル (10 ml) 溶液に飽和炭酸ナトリウム水溶液 (10 ml) を加え激しく撹拌しながらテノイルクロリド (146 mg) を加えた。30分後有機層を分離し、飽和食塩水で洗浄し乾燥後、濃縮した。残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付した。ヘキサン-酢酸エチル (1:1) で溶出し、さらに塩酸塩とし、クロロホルム-IPEから再結晶し、標題化合物(0.5 g)を得た。

融点: 125-130℃.

[0125]

実施例11

N-(4,4-ジフェニル-7-(4-フェニル-1-ピペリジノ)ヘプチル)-2-フェニルアセタ

ミド 塩酸塩

【化97】

実施例10と同様にして合成した。

再結晶溶媒:クロロホルム-IPE.

融点: 103-110℃

[0126]

実施例12

N-(4,4-ジフェニル-7-(4-フェニル-1-ピペリジノ)へプチル)-N-(2-チエニルメチル)アミン 2塩酸塩

【化98】

N-(4,4-ジフェニル-7-(4-フェニル-1-ピペリジノ) ヘプチル)-2-チオフェンカルボキサミドのフリー体(300 mg)のTHF (5 ml) 溶液に水素化アルミニウムリチ

ウム(114 mg)のTHF (5 ml) 懸濁液を氷冷下加え、12時間加熱環流した。反応終了後、1規定水酸化ナトリウム水溶液をゆっくり滴下し、析出した結晶をろ去後、ろ液を濃縮した。残さを酢酸エチルに溶解し、有機層を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、濃縮して標題化合物(300 mg)をアモルファス晶で得た。得られた化合物の一部を塩酸塩とし、クロロホルム-IPEから再結晶した。

融点: 120-125℃.

[0127]

実施例13

N-ベンジル-N-(4,4-ジフェニル-7-(4-フェニル-1-ピペリジノ)へプチル)-N-メチルアミン 2塩酸塩

【化99】

N-ベンジル-N-(4,4-ジフェニル-7-(4-フェニル-1-ピペリジノ)へプチル)アミン(175 mg)のアセトニトリル(5 ml) -37%ホルマリン(0.3 ml) 溶液にシアノ水素化ホウ素ナトリウム(31 mg) および酢酸(0.5 ml) を加え室温で1時間撹拌した。反応終了後、減圧下濃縮し、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付した。酢酸エチルで溶出して精製し、塩酸塩とした後に、クロロホルム-IPEで再結晶して標題化合物(130mg)を得た。

融点: 115-120℃.

[0128]

製剤例1A

(1)参考例IIA-45の化合物

10.0g

(2)乳糖

60.0g

(3)コーンスターチ

35. Og

-(4)ゼラチン--- 3. 0g

(5)ステアリン酸マグネシウム

2. 0g

参考例IIA-45で得られた化合物10.0gと乳糖60.0gおよびコーンス ターチ35.0gの混合物を10重量%ゼラチン水溶液30ml(ゼラチンとして

3. Og) を用い、1mmメッシュの篩を通して顆粒化した後、40℃で乾燥し再 び篩過した。得られた顆粒をステアリン酸マグネシウム2. Ogと混合し、圧縮 した。得られた中心錠を、蔗糖、二酸化チタン、タルクおよびアラビアゴムの水 懸濁液による糖衣でコーティングした。コーティングが施された錠剤をミツロウ で艶出して1000錠のコート錠を得た。

製剤例2A

(1)参考例IIA-45の化合物

10.0g

(2)乳糖

70.0g

(3)コーンスターチ

50.0g

(4)可溶性デンプン

7. Og

(5)ステアリン酸マグネシウム

3. Og

参考例IIA-45で得られた化合物10.0gとステアリン酸マグネシウム3 . Ogを可溶性デンプンの水溶液70ml (可溶性デンプンとして7. Og) で顆粒 化した後、乾燥し、乳糖70.0gおよびコーンスターチ50.0gと混合した。 混合物を圧縮して1000錠の錠剤を得た。

[0129]

製剤例1B

(1)参考例4B-2の化合物

10.0g

(2) 乳糖

60.0g

(3) コーンスターチ

35, 0g

(4) ゼラチン

3. 0 g

(5) ステアリン酸マグネシウム

2. 0 g

参考例4B-2で得られた化合物10.0gと乳糖60.0gおよびコーンス ターチ35.0gの混合物を10重量%ゼラチン水溶液30m1 (ゼラチンとし て3.0g)を用い、1mmメッシュの篩を通して顆粒化した後、40℃で乾燥し再び篩過した。得られた顆粒をステアリン酸マグネシウム2.0gと混合し、圧縮した。得られた中心錠を、蔗糖、二酸化チタン、タルクおよびアラビアゴムの水懸濁液による糖衣でコーティングした。コーティングが施した錠剤をミツロウで艶出して1000錠のコート錠を得た。

[0130]

製剤例2B

(1)参考例4B-2の化合物	10.0g
(2)乳糖	70.0g
(3) コーンスターチ	50.0g
(4) 可溶性デンプン	7.0g
(5) ステアリン酸マグネシウム	2. 0 g

参考例4B-2で得られた化合物10.0gとステアリン酸マグネシウム3.0gを可溶性デンプンの水溶液70ml(可溶性デンプンとして7.0g)で顆粒化した後、乾燥し、乳糖70.0gおよびコーンスターチ50.0gと混合した。混合物を圧縮して1000錠の錠剤を得た。

[0131]

製剤例1C

(1)参考例5C-3の化合物	10.0g
(2)乳糖	60.0g
(3) コーンスターチ	35.0g
(4) ゼラチン	3.0g
(5) ステアリン酸マグネシウム	2. 0 g

参考例5C-3で得られた化合物10.0gと乳糖60.0gおよびコーンスターチ35.0gの混合物を10重量%ゼラチン水溶液30ml(ゼラチンとして3.0g)を用い、1mmメッシュの篩を通して顆粒化した後、40℃で乾燥し再び篩過した。得られた顆粒をステアリン酸マグネシウム2.0gと混合し、圧縮した。得られた中心錠を、蔗糖、二酸化チタン、タルクおよびアラビアゴムの水懸濁液による糖衣でコーティングした。コーティングが施した錠剤をミツロ

ウで艶出して1000錠のコート錠を得た。

製剤例2C

(1) 参考例5C-3の化合物

10.0g

(2) 乳糖

70.0g

(3) コーンスターチ

50.0g

(4) 可溶性デンプン

7.0g

(5) ステアリン酸マグネシウム

2. 0 g

参考例5C-3で得られた化合物10.0gとステアリン酸マグネシウム3.0gを可溶性デンプンの水溶液70m1(可溶性デンプンとして7.0g)で顆粒化した後、乾燥し、乳糖70.0gおよびコーンスターチ50.0gと混合した。混合物を圧縮して1000錠の錠剤を得た。

[0133]

製剤例1D

(1) 実施例1の化合物	10.	0 g
(2) 乳糖	60.	0 g
(3) コーンスターチ	35.	0 g
(4) ゼラチン	3.	0 g
(5) ステアリン酸マガネシウム	2.	0 g

実施例1で得られた化合物10.0gと乳糖60.0gおよびコーンスターチ35.0gの混合物を10重量%ゼラチン水溶液30m1(ゼラチンとして3.0g)を用い、1mmメッシュの篩を通して顆粒化した後、40℃で乾燥し再び篩過した。得られた顆粒をステアリン酸マグネシウム2.0gと混合し、圧縮した。得られた中心錠を、蔗糖、二酸化チタン、タルクおよびアラビアゴムの水懸濁液による糖衣でコーティングした。コーティングが施した錠剤をミツロウで艶出して1000錠のコート錠を得た。

[0134]

製剤例2D

(1) 実施例1の化合物

10.0g

70.0g

(2) 乳糖

(3) コーンスターチ 50.0g

(4) 可溶性デンプン 7.0g

(5) ステアリン酸マグネシウム 2.0g

実施例1で得られた化合物10.0gとステアリン酸マグネシウム3.0gを可溶性デンプンの水溶液70m1(可溶性デンプンとして7.0g)で顆粒化した後、乾燥し、乳糖70.0gおよびコーンスターチ50.0gと混合した。混合物を圧縮して1000錠の錠剤を得た。

[0135]

参考例1E ラット脳由来cDNAを用いたPCR法によるラットSLC-1 受容体cDNAの 増幅

ラット脳由来poly (A) *RNA (クローンテック社) を鋳型とし、ランダムプライマーを用いて逆転写反応を行なった。逆転写反応は、タカラRNA PCR ver. 2キットの試薬を使用した。次にこの逆転写生成物を鋳型として用い、配列番号: 1 および2の合成DNAプライマーを用いてPCR法による増幅を行なった。合成DNAプライマーは受容体蛋白に翻訳される領域の遺伝子が増幅されるように構築したが、その際に遺伝子の5'側に制限酵素Sal Iの認識する塩基配列が付加され、また3'側に制限酵素Spe Iの認識する塩基配列が付加されるように、5'側および3'側にそれぞれの制限酵素の認識配列を付加した。反応液の組成は、cDNA鋳型5 μl、合成DNAプライマー各0.4μM、0.25 mM dNTPs、pfu(ストラタジーン社)DNAポリメラーゼ0.5 μlおよび酵素に付属のバッファーで、総反応量は50 μlとした。増幅のためのサイクルはサーマルサイクラー(パーキンエルマー社)を用い、94℃・60秒の加熱の後、94℃・60秒、60℃・30秒、72℃・150秒のサイクルを35回繰り返し、最後に72℃で10分間反応させた。増幅産物の確認は、0.8%アガロースゲル電気泳動の後、エチジウムブロマイド染色によって行なった。

[0136]

参考例2E PCR産物のプラスミドベクターへのサブクローニングおよび挿入cDN A部分の塩基配列の解読による増幅cDNA配列の確認

参考例1Eで行なったPCR後の反応産物は0.8%の低融点アガロースゲルを用

いて分離し、バンドの部分をカミソリで切り出した後、細片化、フェノール抽出 、フェノール・クロロホルム抽出、エタノール沈殿を行なってDNAを回収した。P CR-ScriptTM Amp SK(+)クローニングキット (ストラタジーン社) の処方に従い 、回収したDNAをプラスミドベクターpCR-Script Amp SK(+)へサブクローニング した。これをエシェリヒア コリ (Escherichia coli) XL-1 Blue (ストラタジ ーン)に導入して形質転換した後、cDNA挿入断片を持つクローンをアンピシリン およびX-galを含むLB寒天培地中で選択し、白色を呈するクローンのみを滅菌し たつま楊枝を用いて分離し、形質転換体E. coli XL-1 Blue/ラットSLC-1を得た 。個々のクローンをアンピシリンを含むLB培地で一晩培養し、QIA prep8 mini p rep(キアゲン社)を用いてプラスミドDNAを調製した。調製したDNAの一部を用 いて制限酵素Sal IおよびSpe Iによる切断を行ない、挿入されている受容体cDNA 断片の大きさを確認した。塩基配列の決定のための反応はDyeDeoxy Terminator Cycle Sequence Kit (パーキンエルマー社)を用いて行ない、蛍光式自動シーケ ンサーを用いて解読した。得られた3クローンの配列を解析し全ての配列が報告 されているラットSLC-1タンパク質(配列番号:3)をコードするcDNA配列(Lak aye, B. et al. Biochim. Biophys. Acta, Vol. 1401, pp. 216-220 (1998), ac cession No. AF08650) の5'側にSal I認識配列が付加し、3'側にSpe I認識配列 が付加した遺伝子配列と一致することを確認した(配列番号:4)。

[0137]

参考例3E ラットSLC-1発現CHO細胞の作製

参考例2 Eで配列が確認されたラット脳由来のSLC-1の全長アミノ酸配列をコードし、5 側にSal I認識配列が付加し、また3 側にSpe I認識配列を付加した遺伝子が導入されたプラスミドによって形質転換されたE. coliのクローンよりPla smid Midi Kit (キアゲン社)を用いてプラスミドを調製し、制限酵素Sal IおよびSpe Iで切断してインサート部分を切り出した。インサートDNAは電気泳動後、アガロースゲルからカミソリで切り出し、次に細片化、フェノール抽出、フェノール・クロロホルム抽出、エタノール沈殿を行なって回収した。このインサートDNAをSal IおよびSpe Iで切断した動物細胞発現用ベクタープラスミドpAKKO-111 H (Hinuma, S. et al. Biochim. Bi phys. Acta, V l. 1219, pp. 251-259 (199

4)記載のpAKK01.11Hと同一のベクタープラスミド)に加え、T4ライゲース(宝酒 造)を用いてライゲーションを行ない、蛋白発現用プラスミドpAKKO- SLC-1を構 築した。

pAKKO- SLC-1で形質転換したE. coli DH5 (トーヨーボー)を培養後、Plasmid Midi Kit (キアゲン社)を用いてpAKKO- SLC-1のプラスミドDNAを調製した。これをCellPhect Transfection Kit (アマシャムファルマシアバイオテク社)を用い添付のプロトコルに従ってCHO dhfr⁻細胞に導入した。10 μgのDNAをリン酸カルシウムとの共沈懸濁液とし、24時間前に5 x 10⁵または1 x 10⁶個のCHO dhfr⁻細胞を播種した10 cmシャーレに添加した。10%ウシ胎児血清を含むMEMα培地で1日間培養した後、継代し、選択培地である10%透析ウシ胎児血清を含む核酸不含MEMα培地で培養した。選択培地中で増殖してくるSLC-1発現CHO細胞である形質転換細胞のコロニー56クローンを選択した。

[0138]

参考例4E 全長ラットSLC-1レセプター蛋白質mRNAの発現量の高いCHO/SLC-1 細胞株の選択

参考例3 Eで樹立されたCHO/ SLC-1株56クローンの全長ラットSLC-1レセプター蛋白質mRNAの発現量をCytostar T Plate (アマシャムファルマシアバイオテク社)を用い、添付のプロトコルに従って以下のように測定した。CHO/ SLC-1株の各クローンをCytostar T Plateの各wellに2.5 x 10⁴個ずつ播種して24時間培養した後、10%ホルマリンによって細胞を固定した。各wellに0.25% Triton X-100を添加して細胞の透過性をあげた後、³⁵Sラベルした配列番号:5のriboprobeを加えてハイブリダイズさせた。20 mg/mlのRNaseAを各wellに加えて遊離のriboprobeを消化し、プレートをよく洗浄した後、ハイブリダイズしたriboprobeの放射活性をTopcounterで測定した。放射活性の高い株がmRNA発現量が高い。mRNA発現量の高い3クローンの中から、特にクローン番号44を主に用いた。

参考例5E ヒトSLC-1 cDNAを含むプラスミドの単離

ヒト胎児脳由来cDNA library (SUPERSCRIPTTM cDNA Library;GIBCOBRL社)を、Genetrapper cDNA p sitive selection system (GIBCOBRL社)のマニュアルに従って、ファージ F1 エンドヌクレアーゼを用いて、DNAにnickを入れた後、エシ

ェリヒア コリ エキソヌクレアーゼ IIIで消化することにより、1本鎖ヒト胎 児脳由来cDNA libraryを調製した。

Kolakowski Jr.ら (Kolakowski Jr., et al (1996) FEBS Lett. Vol. 398, pp. 253-258) の報告に基づいて作製した配列番号: 6の合成オリゴヌクレオチド (accession No. U71092の1434-1451に相当) の3'末端にbiotin-14-dCTPをTermi nal Deoxynucleotidyl Transferaseを用いて付加し、biotin化オリゴヌクレオチドを調製した。反応液の組成、反応時間はマニュアルに従った。

1本鎖ヒト胎児脳由来cDNA library 4μgを95℃で1分保温した後、氷上で急冷し、biotin化オリゴヌクレオチド20 ngを加え、37℃で1時間、添付ハイブリダイゼーションバッファーでハイブリダイズした。ストレプトアビジンビーズを加え、MAGNA-SEP Magnetic Particle Separator (GIBCOBRL社)を用いて、biotin化オリゴヌクレオチドにハイブリダイズした1本鎖ヒト胎児脳由来cDNAを単離し、Kolakowski Jr.らの報告 (Kolakowski Jr., et al (1996) FEBS Lett. Vol. 398, pp. 253-258) に基づいて作製した配列番号:7の合成オリゴヌクレオチド(accession No. U71092の1011-1028に相当)50ngをプライマーにしてマニュアルに従って相補鎖を合成し、2本鎖プラスミドとした。

[0139]

参考例6E 単離したヒトSLC-1 cDNAを含むプラスミドの塩基配列の決定
参考例5Eで得られたプラスミドをELECTROMAXTMDH10BTMCellsにエレクトロポレーション法で導入して形質転換した後、cDNA挿入断片を持つクローンをアンピシリン及びX-galを含むLB寒天培地中で選択し、白色を呈するクローンのみを滅菌したつま楊枝でつついて分離し、形質転換体E. coli. DH10B/hSLC-1を得た。個々のクローンをアンピシリンを含むLB培地で一晩培養し、QIA prep8 mini pre p (キアゲン社)を用いてプラスミドDNAを精製した。塩基配列決定のための反応は、DyeDeoxy Terminator Cycle Sequence Kit (パーキンエルマー社)を用いて行ない、蛍光式自動シーケンサーを用いて解読した。その結果、配列番号:8に示す配列が得られた。ここに得られた塩基配列がコードするアミノ酸配列(配列番号:9)は、Lakayeらの報告(Lakaye, B. et al. (1998) Biochem. Biophy s. Acta, vol. 1401, pp. 216-220)において、ヒトSLC-1の配列を含むヒト染色

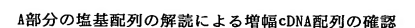
体DNA配列 (accession number: Z86090) をもとにしてラットSLC-1から類推された配列として推定されていたヒトSLC-1アミノ酸配列とは異なっており、推定配列のさらに69及び64アミノ酸上流に開始コドンであるATGがmRNA上で存在することを示している。この配列をコードするDNAを含むプラスミドによる形質転換体Escherichia coli DH10B/phSLC1L8をIFOおよびNIBHに寄託した。

[0140]

参考例7E ヒト胎児脳由来cDNAを用いたPCR法によるヒトSLC-1cDNAの増幅 ジーントラップ法によりクローニングされたヒトSLC-1DNA配列を含むプラ スミドを鋳型とし、配列番号:10および11の合成DNAプライマーと配列番号 :12および13の合成DNAプライマーを用いてPCR法による増幅をそれぞれ行な った。前者の増幅DNAをヒトSLC-1(S)と、後者の増幅DNAをヒトSLC-1(L)と 命名した。合成DNAプライマーは受容体蛋白に翻訳される領域の遺伝子が増幅さ れるように構築したが、その際に遺伝子の5'側に制限酵素Sal Iの認識する塩基 配列が付加され、また3'側に制限酵素Spe Iの認識する塩基配列が付加されるよ うに、5' 側および3' 側にそれぞれの制限酵素の認識配列を付加した。ヒトSLC-1(S) 増幅の反応液の組成は、ヒトSLC-1DNA配列を含むプラスミド鋳型5 μ1、合 成DNAプライマー各0.4 \(M\)、0.2 mM dNTPs、pfuDNAポリメラーゼ0.5 \(\mu \) lおよび酵 素に付属のバッファーで、総反応量は50 μ1とした。増幅のためのサイクルはサ ーマルサイクラー(パーキンエルマー社)を用い、94℃・60秒の加熱の後、94℃ ・60秒、57℃・60秒、72℃・150秒のサイクルを25回繰り返し、最後に72℃・10 分保温した。また、ヒトSLC-1(L)増幅の反応液の組成は、ヒトSLC-1DNA配列 を含むプラスミド鋳型5 μl、合成DNAプライマー各0.4μM、0.2 mM dNTPs、pfuD NAポリメラーゼ0.5 μlおよび酵素に付属のバッファーで、総反応量は50 μlと した。増幅のためのサイクルはサーマルサイクラー(パーキンエルマー社)を用 い、94℃・60秒の加熱の後、94℃・60秒、60℃・60秒、72℃・3分のサイクルを 25回繰り返し、最後に72℃・10分保温した。増幅産物の確認は、0.8%アガロー スゲル電気泳動の後、エチジウムブロマイド染色によって行なった。

[0141]

参考例8E PCR産物のプラスミドベクターへのサブクローニングおよび挿入cDN



参考例7Eで行なったPCR後の反応産物は0.8 %の低融点アガロースゲルを用 いて分離し、バンドの部分をカミソリで切り出した後、細片化、フェノール抽出 、フェノール・クロロホルム抽出、エタノール沈殿を行なってDNAを回収した。P CR-ScriptTM Amp SK(+)クローニングキット (ストラタジーン社) の処方に従い 、回収したDNAをプラスミドベクターpCR-Script Amp SK(^)へサブクローニング した。これをエシェリヒア コリ (Escherichia coli) DH5αcompetent cell (トーヨーボー)に導入して形質転換した後、cDNA挿入断片を持つクローンをアン ピシリンおよびX-galを含むLB寒天培地中で選択し、白色を呈するクローンのみ を滅菌したつま楊枝を用いて分離し、ヒトSLC-1 (S)の形質転換体E. coli DH5 α /hSLC-1(S)とヒトSLC-1 (L)の形質転換体E. coli DH5α/hSLC-1(L)を得た。個々 のクローンをアンピシリンを含むLB培地で一晩培養し、QIA prep8 mini prep (キアゲン社)を用いてプラスミドDNAを調製した。調製したDNAの一部を用いて制 限酵素Sal IおよびSpe Iによる切断を行ない、挿入されている受容体cDNA断片の 大きさを確認した。塩基配列の決定のための反応はDyeDeoxy Terminator Cycle Sequence Kit (パーキンエルマー社)を用いて行ない、蛍光式自動シーケンサー を用いて解読した。得られたクローンの配列は、ヒトSLC-1遺伝子を鋳型として 配列番号:10および11の合成DNAプライマーで増幅されるべきDNA配列(配列番号:14)およびヒトSLC-1遺伝子を鋳型として配列番号:12および1 3の合成DNAプライマーで増幅されるべきDNA配列(配列番号:15)にそれ ぞれ一致した。

[0142]

参考例9E ヒトSLC-1(S)発現CHO細胞およびヒトSLC-1(L)発現CHO細胞の作製 参考例8Eで配列が確認されたヒトSLC-1(S)と、ヒトSLC-1(L)が導入されたプラスミドによって形質転換されたE. coliのクローンよりPlasmid Midi Kit (キアゲン社)を用いてプラスミドを調製し、制限酵素Sal IおよびSpe Iで切断してインサート部分を切り出した。インサートDNAは電気泳動後、アガロースゲルからカミソリで切り出し、次に細片化、フェノール抽出、フェノール・クロロホルム抽出、エタノール沈殿を行なって回収した。このインサートDNAをSal Iおよび

Spe Iで切断した動物細胞発現用ベクタープラスミドpAKKO-111H (Hinuma, S. et al. Bi chim. Biophys. Acta, Vol. 1219, pp. 251-259 (1994)記載のpAKKO1.1 1Hと同一のベクタープラスミド) に加え、T4ライゲース (宝酒造) を用いてライゲーションを行ない、蛋白発現用プラスミドpAKKO-hSLC-1(S)とpAKKO-hSLC-1(L)を構築した。

PAKKO-hSLC-1(S)およびPAKKO-hSLC-1(L)で形質転換したE. coli DH5α (トーヨーボー)を培養後、Plasmid Midi Kit (キアゲン社)を用いてPAKKO-hSLC-1(S)とPAKKO-hSLC-1(L)のプラスミドDNAを調製した。これをCellPhect Transfection Kit (アマシャムファルマシアバイオテク社)を用い添付のプロトコルに従ってCHO dhfr⁻細胞に導入した。10 μgのDNAをリン酸カルシウムとの共沈懸濁液とし、24時間前に5 x 10⁵または1 x 10⁶個のCHO dhfr⁻細胞を播種した10 cmシャーレに添加した。10%ウシ胎児血清を含むMEMα培地で1日間培養した後、継代し、選択培地である10%透析ウシ胎児血清を含む核酸不含MEMα培地で培養した。選択培地中で増殖してくるヒトSLC-1(S)遺伝子導入CHO細胞である形質転換細胞のコロニー56クローンおよび、ヒトSLC-1(L)遺伝子導入CHO細胞である形質転換細胞のコロニー61クローンを選択した。

[0143]

参考例10E ヒトSLC-1(S)およびヒトSLC-1(L) mRNAの発現量の高い遺伝子導 入細胞株の選択

参考例9 Eで樹立されたCHO/hSLC-1(S)株56クローンおよびCHO/hSLC-1(L) 株6 1クローンのmRNAの発現量をCytostar T Plate (アマシャムファルマシアバイオテク社)を用い、添付のプロトコルに従って以下のように測定した。CHO/hSLC-1(S)株およびCHO/hSLC-1(L) 株の各クローンをCytostar T Plateの各wellに2.5 x 10⁴個ずつ播種して24時間培養した後、10%ホルマリンによって細胞を固定した。各wellに0.25% Triton X-100を添加して細胞の透過性をあげた後、³⁵Sラベルした配列番号:16のriboprobeを加えてハイブリダイズさせた。20 mg/mlのRNa seAを各wellに加えて遊離のriboprobeを消化し、プレートをよく洗浄した後、ハイブリダイズしたribopr beの放射活性をTopcounterで測定した。放射活性の高い株がmRNA発現量が高い。mRNA発現量の高い7クローンの中から、特にクロー

ン番号57を主に用いた。

[0144]

試験例1 被験化合物のGTPgSバインディングアッセイを用いたアンタゴニスト 活性の測定

参考例10Eで得られたヒトSLC-1発現CHO細胞クローン57および参考例4Eで得られたラットSLC-1発現CHO細胞クローン44を用いて、以下の方法により膜画分を調製した。5 mM EDTA(エチレンジアミン四酢酸)を添加したリン酸緩衝生理食塩水 (pH 7.4) にヒト、およびラットSLC-1発現CHO細胞(1×10⁸個)を浮遊させ、遠心した。細胞のペレットにホモジネートバッファー(10 mM NaHCO3 、5 mM EDT A、pH 7.5)を10 ml加え、ポリトロンホモジナイザーを用いてホモジネートした。400×gで15分間遠心して得られた上清をさらに100,000×gで1時間遠心し、膜画分の沈澱物を得た。この沈澱物を2 mlのアッセイバッファー[50 mM Tris-HCl(pH 7.5)、1 mM EDTA、0.1% BSA(ウシ血清アルブミン)、10 mM MgCl2、100 mM NaCl、1mM GDP(グアノシン5'-二リン酸)、0.25 mM PMSF(フェニルメチルスルホニルフルオライド)、1mg/ml ペプスタチン、20 mg/ml ロイペプチン、10 mg/ml フォスフォラミドン]に懸濁し、100,000×gで1時間遠心した。沈澱物として回収された膜画分を再び20 mlのアッセイ バッファーに懸濁し、分注後 -80° Cで保存し、使用の都度解凍して用いた。

被験化合物のアンタゴニスト活性の測定は以下の通り実施した。ポリプロピレン製の96穴プレートに、アッセイバッファーで希釈したSLC-1発現CHO細胞膜画分17 1μ lを分注した後、DMSO溶液で希釈した $3x10^{-10}$ M MCH 2 ml、種々の濃度に希釈した被験化合物溶液 2 ml、および $[^{35}$ S]-Guanosine5'-(g-thio) triphosphate(第一化学薬品 社製) 25 mlを、それぞれ添加した(細胞膜終濃度:20mg/ml、 $[^{35}$ S]-Guanosine5'-(g-thio) triphosphate終濃度:0.33nM)。この反応液を25℃で1時間、攪拌しながら反応させた後、グラスフィルター(GF-C)を用いて吸引ろ過し、さらに洗浄液(50mM Tris-HCl緩衝液 pH7.5)300 mlで3回洗浄した。グラスフィルターに液体シンチレーターを50 ml添加し、残った放射活性を液体シンチレーションカウンターで測定した。

結合阻害率(%)=(化合物と MCHを添加したときの放射活性-DMSO溶液を添加し

たときの放射活性) / (MCHを添加したときの放射活性 - DMSO溶液を添加したときの放射活性) \times 100として、 結合阻害率(%) から化合物の IC_{50} 値を算出した。結果を〔表1〕に示す。

[表1]

化合物

阻害活性(IC₅₀: nM)

参考例IIA-5

100

実施例1

5

[0145]

【発明の効果】

化合物(I)またはその塩は、優れたMCH拮抗作用を有しており、メラニン 凝集ホルモンに起因する疾患(例えば、肥満症など)の予防・治療剤として有用 である。

[0146]

【配列表】

[SEQUENCE LISTING]

<110> Takeda Chemisrty Industries, Ltd.

<120> MCH Receptor Antagonist

<130> A99200

<160> 16

<210> 1

<211> 32

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223>

<400> 1

GTCGACATGG ATCTGCAAAC CTCGTTGCTG TG 32

<210> 2

<211> 32

```
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
⟨223⟩
<400> 2
                                        32
ACTAGTTCAG GTGCCTTTGC TTTCTGTCCT CT
<210> 3
⟨211⟩ 353
<212> PRT
<213> Rat
<400> 3
Met Asp Leu Gln Thr Ser Leu Leu Ser Thr Gly Pro Asn Ala Ser Asn
                                     10
                                                          15
                 5
1
Ile Ser Asp Gly Gln Asp Asn Leu Thr Leu Pro Gly Ser Pro Pro Arg
                                 25
                                                      30
            20
Thr Gly Ser Val Ser Tyr Ile Asn Ile Ile Met Pro Ser Val Phe Gly
                              40
                                                   45
        35
Thr Ile Cys Leu Leu Gly Ile Val Gly Asn Ser Thr Val Ile Phe Ala
    50
                         55
Val Val Lys Lys Ser Lys Leu His Trp Cys Ser Asn Val Pro Asp Ile
                    70
                                         75
                                                              80
65
Phe Ile Ile Asn Leu Ser Val Val Asp Leu Leu Phe Leu Leu Gly Met
                                      90
                                                          95
                85
Pro Phe Net Ile His Gln Leu Met Gly Asn Gly Val Trp His Phe Gly
                                 105
                                                      110
            100
```

Thr Ser Thr Tyr Ile Leu Thr Ala Met Thr Ile Asp Arg Tyr Leu Ala
130 135 140

Glu Thr Met Cys Thr Leu Ile Thr Ala Met Asp Ala Asn Ser Gln Phe

120

115

125

Thr Val His Pr Ile Ser Ser Thr Lys Phe Arg Lys Pro Ser Met Ala Thr Leu Val Ile Cys Leu Leu Trp Ala Leu Ser Phe Ile Ser Ile Thr Pro Val Trp Leu Tyr Ala Arg Leu Ile Pro Phe Pro Gly Gly Ala Val Gly Cys Gly Ile Arg Leu Pro Asn Pro Asp Thr Asp Leu Tyr Trp Phe Thr Leu Tyr Gln Phe Phe Leu Ala Phe Ala Leu Pro Phe Val Val Ile Thr Ala Ala Tyr Val Lys Ile Leu Gln Arg Met Thr Ser Ser Val Ala Pro Ala Ser Gln Arg Ser Ile Arg Leu Arg Thr Lys Arg Val Thr Arg Thr Ala Ile Ala Ile Cys Leu Val Phe Phe Val Cys Trp Ala Pro Tyr Tyr Val Leu Gln Leu Thr Gln Leu Ser Ile Ser Arg Pro Thr Leu Thr Phe Val Tyr Leu Tyr Asn Ala Ala Ile Ser Leu Gly Tyr Ala Asn Ser Cys Leu Asn Pro Phe Val Tyr Ile Val Leu Cys Glu Thr Phe Arg Lys Arg Leu Val Leu Ser Val Lys Pro Ala Ala Gln Gly Gln Leu Arg Thr Val Ser Asn Ala Gln Thr Ala Asp Glu Glu Arg Thr Glu Ser Lys Gly Thr <210> 4 (211) 1074

<212> DNA	
<213> Rat	
<400> 4	
GTCGACATGG ATCTGCAAAC CTCGTTGCTG TCCACTGGCC CCAATGCCAG CAACATCTCC	60
GATGGCCAGG ATAATCTCAC ATTGCCGGGG TCACCTCCTC GCACAGGGAG TGTCTCCTAC	120
ATCAACATCA TTATGCCTTC CGTGTTTGGT ACCATCTGTC TCCTGGGCAT CGTGGGAAAC	180
TCCACGGTCA TCTTTGCTGT GGTGAAGAAG TCCAAGCTAC ACTGGTGCAG CAACGTCCCC	240
GACATCTTCA TCATCAACCT CTCTGTGGTG GATCTGCTCT TCCTGCTGGG CATGCCTTTC	300
ATGATCCACC AGCTCATGGG GAACGGCGTC TGGCACTTTG GGGAAACCAT GTGCACCCTC	360
ATCACAGCCA TGGACGCCAA CAGTCAGTTC ACTAGCACCT ACATCCTGAC TGCCATGACC	420
ATTGACCGCT ACTTGGCCAC CGTCCACCCC ATCTCCTCCA CCAAGTTCCG GAAGCCCTCC	480
ATGGCCACCC TGGTGATCTG CCTCCTGTGG GCGCTCTCCT TCATCAGTAT CACCCCTGTG	540
TGGCTCTACG CCAGGCTCAT TCCCTTCCCA GGGGGTGCTG TGGGCTGTGG CATCCGCCTG	600
CCAAACCCGG ACACTGACCT CTACTGGTTC ACTCTGTACC AGTTTTTCCT GGCCTTTGCC	660
CTTCCGTTTG TGGTCATTAC CGCCGCATAC GTGAAAATAC TACAGCGCAT GACGTCTTCG	720
GTGGCCCCAG CCTCCCAACG CAGCATCCGG CTTCGGACAA AGAGGGTGAC CCGCACGGCC	780
ATTGCCATCT GTCTGGTCTT CTTTGTGTGC TGGGCACCCT ACTATGTGCT GCAGCTGACC	840
CAGCTGTCCA TCAGCCGCCC GACCCTCACG TTTGTCTACT TGTACAACGC GGCCATCAGC	900
TTGGGCTATG CTAACAGCTG CCTGAACCCC TTTGTGTACA TAGTGCTCTG TGAGACCTTT	960
CGAAAACGCT TGGTGTTGTC AGTGAAGCCT GCAGCCCAGG GGCAGCTCCG CACGGTCAGC 1	1020
AACGCTCAGA CAGCTGATGA GGAGAGGACA GAAAGCAAAG GCACCTGAAC TAGT	1074
<210> 5	
<211> 262	
<212> RNA	
<213> Rat	
<400> 5	
GCGAAUUGGG UACCGGGCCC CCCCUCGAGG UCGACGGUAU CGAUAAGCUU GAUAUCGAAU	60
UCCUGCAGCC CGGGGGAUCC GCCCACUAGU UCAGGUGCCU UUGCUUUCUG UCCUCCUC	120

CAACACCAAG CGUUUUCGAA AGGUCUCACA GAGCACUAUG UACACAAAGG GGUUCAGGCA 240 GCUGUUAGCA UAGCCCAAGC UG 262 <210> 6 **<211> 18** <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <223> <400> 6 CAACAGCTGC CTCAACCC 18 <210> 7 <211> 18 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> ⟨223⟩ <400> 7 CCTGGTGATC TGCCTCCT 18 <210> 8 **<211> 1275** <212> DNA <213> Human <400> 8 TAGGTGATGT CAGTGGGAGC CATGAAGAAG GGAGTGGGGA GGGCAGTTGG GCTTGGAGGC 60 GGCAGCGGCT GCCAGGCTAC GGAGGAAGAC CCCCTTCCCA ACTGCGGGGC TTGCGCTCCG 120 GGACAAGGTG GCAGGCGCTG GAGGCTGCCG CAGCCTGCGT GGGTGGAGGG GAGCTCAGCT 180 CGGTTGTGGG AGCAGGCGAC CGGCACTGGC TGGATGGACC TGGAAGCCTC GCTGCTGCCC 240 ACTGGTCCCA ACGCCAGCAA CACCTCTGAT GGCCCCGATA ACCTCACTTC GGCAGGATCA 300

CCTCCTCGCA CGGGGAGCAT CTCCTACATC AACATCATCA TGCCTTCGGT GTTCGGCACC 360

ATCTGCCTCC TGGGCATCAT CGGGAACTCC ACGGTCATCT TCGCGGTCGT GAAGAAGTCC 420 AAGCTGCACT GGTGCAACAA CGTCCCCGAC ATCTTCATCA TCAACCTCTC GGTAGTAGAT 480 CTCCTCTTTC TCCTGGGCAT GCCCTTCATG ATCCACCAGC TCATGGGCAA TGGGGTGTGG 540 CACTTTGGGG AGACCATGTG CACCCTCATC ACGGCCATGG ATGCCAATAG TCAGTTCACC 600 AGCACCTACA TCCTGACCGC CATGGCCATT GACCGCTACC TGGCCACTGT CCACCCCATC 660 TCTTCCACGA AGTTCCGGAA GCCCTCTGTG GCCACCCTGG TGATCTGCCT CCTGTGGGCC 720 CTCTCCTTCA TCAGCATCAC CCCTGTGTGG CTGTATGCCA GACTCATCCC CTTCCCAGGA 780 GGTGCAGTGG GCTGCGGCAT ACGCCTGCCC AACCCAGACA CTGACCTCTA CTGGTTCACC 840 CTGTACCAGT TTTTCCTGGC CTTTGCCCTG CCTTTTGTGG TCATCACAGC CGCATACGTG AGGATCCTGC AGCGCATGAC GTCCTCAGTG GCCCCCGCCT CCCAGCGCAG CATCCGGCTG CGGACAAAGA GGGTGACCCG CACAGCCATC GCCATCTGTC TGGTCTTCTT TGTGTGCTGG 1020 GCACCCTACT ATGTGCTACA GCTGACCCAG TTGTCCATCA GCCGCCCGAC CCTCACCTTT 1080 GTCTACTTAT ACAATGCGGC CATCAGCTTG GGCTATGCCA ACAGCTGCCT CAACCCCTTT 1140 GTGTACATCG TGCTCTGTGA GACGTTCCGC AAACGCTTGG TCCTGTCGGT GAAGCCTGCA 1200 GCCCAGGGGC AGCTTCGCGC TGTCAGCAAC GCTCAGACGG CTGACGAGGA GAGGACAGAA 1260 1275 AGCAAAGGCA CCTGA <210> 9 <211> 422 <212> PRT <213> Human <400> 9 MeT Ser Val Gly Ala MeT Lys Lys Gly Val Gly Arg Ala Val Gly Leu 5 10 15 1 Gly Gly Gly Ser Gly Cys Gln Ala Thr Glu Glu Asp Pro Leu Pro Asn 25 30 20 Cys Gly Ala Cys Ala Pro Gly Gln Gly Gly Arg Arg Trp Arg Leu Pro 45 35 40 Gln Pro Ala Trp Val Glu Gly Ser Ser Ala Arg Leu Trp Glu Gln Ala

60---

55

50

Inr	GIY	Inr	GIY	lrp	Mel	Asp	Leu	Glu	Ala	Ser	Leu	Leu	Pr	Thr	Gly
65					70					7 5					80
Pro	Asn	Ala	Ser	Asn	Thr	Ser	Asp	Gly	Pro	Asp	Asn	Leu	Thr	Ser	Ala
				85					90					95	
Gly	Ser	Pro	Pro	Arg	Thr	Gly	Ser	Ile	Ser	Tyr	Ile	Asn	Ile	Ile	MeT
			100					105					110		
Pr	Ser	Val	Phe	Gly	Thr	Ile	Cys	Leu	Leu	Gly	Ile	Ile	Gly	Asn	Ser
		115					120					125			
Thr	Val	Ile	Phe	Ala	Val	Val	Lys	Lys	Ser	Lys	Leu	His	Trp	Cys	Asn
	130					135					140				
Asn	Val	Pro	Asp	Ile	Phe	Ile	Ile	Asn	Leu	Ser	Val	Val	Asp	Leu	Leu
145					150					155					160
Phe	Leu	Leu	Gly	MeT	Pro	Phe	MeT	Ile	His	Gln	Leu	MeT	Gly	Asn	Gly
				165					170					175	
Val	Trp	His	Phe	Gly	Glu	Thr	MeT	Cys	Thr	Leu	Ile	Thr	Ala	MeT	Asp
		•	180					185					190		
Ala	Asn	Ser	Gln	Phe	Thr	Ser	Thr	Tyr	Ile	Leu	Thr	Ala	MeT	Ala	Ile
		195					200					205			
Asp	Arg	Tyr	Leu	Ala	Thr	Val	His	Pro	Ile	Ser	Ser	Thr	Lys	Phe	Arg
	210					215					220				
Lys	Pro	Ser	Val	Ala	Thr	Leu	Val	Ile	Cys	Leu	Leu	Trp	Ala	Leu	Ser
225					230					235					240
Phe	Ile	Ser	Ile	Thr	Pro	Val	Trp	Leu	Tyr	Ala	Arg	Leu	Ile	Pro	Phe
				245					250					255	
Pro	Gly	Gly	Ala	Val	Gly	Cys	Gly	Ile	Arg	Leu	Pro	Asn	Pro	Asp	Thr
			260					265		٠			270		
Asp	Leu	Tyr	Trp	Phe	Thr	Leu	Tyr	Gln	Phe	Phe	Leu	Ala	Phe	Ala	Leu
		275					280					285			
Pr	Phe	Va 1	Val	Ile	Thr	Ala	A 1 a	Tur	Va1	Ara	Tlo	Ī Au	Cla	1=-	MoT

300 290 295 Thr Ser Ser Val Ala Pro Ala Ser Gln Arg Ser Ile Arg Leu Arg Thr 310 315 320 305 Lys Arg Val Thr Arg Thr Ala Ile Ala Ile Cys Leu Val Phe Phe Val 325 330 335 Cys Trp Ala Pro Tyr Tyr Val Leu Gln Leu Thr Gln Leu Ser Ile Ser 345 350 340 Arg Pro Thr Leu Thr Phe Val Tyr Leu Tyr Asn Ala Ala Ile Ser Leu 360 365 355 Gly Tyr Ala Asn Ser Cys Leu Asn Pro Phe Val Tyr Ile Val Leu Cys 375 380 370 Glu Thr Phe Arg Lys Arg Leu Val Leu Ser Val Lys Pro Ala Ala Gln 400 385 390 395 Gly Gln Leu Arg Ala Val Ser Asn Ala Gln Thr Ala Asp Glu Glu Arg 415 405 410 Thr Glu Ser Lys Gly Thr 420 <210> 10 <211> 31 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <223> <400> 10 GTCGACATGG ACCTGGAAGC CTCGCTGCTG C 31 <210> 11 <211> 31 <212> DNA (213) Artificial Sequence

<220> <223> <400> 11 ACTAGTTCAG GTGCCTTTGC TTTCTGTCCT C 31 <210> 12 <211> 33 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <223> <400> 12 AGTCGACATG TCAGTGGGAG CCATGAAGAA GGG 33 <210> 13 ⟨211⟩ 33 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> ⟨223⟩ <400> 13 AACTAGTTCA GGTGCCTTTG CTTTCTGTCC TCT 33 <210> 14 <211> 1074 <212> DNA <213> Human <400> 14 GTCGACATGG ACCTGGAAGC CTCGCTGCTG CCCACTGGTC CCAACGCCAG CAACACCTCT 60 GATGGCCCCG ATAACCTCAC TTCGGCAGGA TCACCTCCTC GCACGGGGAG CATCTCCTAC 120 ATCAACATCA TCATGCCTTC GGTGTTCGGC ACCATCTGCC TCCTGGGCAT CATCGGGAAC 180

TCCACGGTCA TCTTCGCGGT CGTGAAGAAG TCCAAGCTGC ACTGGTGCAA CAACGTCCCC 240

GACATCTTCA	TCATCAACCT	CTCGGTAGTA	GATCTCCTCT	TTCTCCTGGG	CATGCCCTTC	300		
ATGATCCACC.	AGCTCATGGG	CAATGGGGTG	TGGCACTTTG	GGGAGACCAT	GTGCACCCTC	360		
ATCACGGCCA	TGGATGCCAA	TAGTCAGTTC	ACCAGCACCT	ACATCCTGAC	CGCCATGGCC	420	. 0 =	
ATTGACCGCT	ACCTGGCCAC	TGTCCACCCC	ATCTCTTCCA	CGAAGTTCCG	GAAGCCCTCT	480		
GTGGCCACCC	TGGTGATCTG	CCTCCTGTGG	GCCCTCTCCT	TCATCAGCAT	CACCCCTGTG	540		
 TGGCTGTATG	CCAGACTCAT	CCCCTTCCCA	GGAGGTGCAG	TGGGCTGCGG	CATACGCCTG	600	-	 _
CCCAACCCAG	ACACTGACCT	CTACTGGTTC	ACCCTGTACC	AGTTTTTCCT	GGCCTTTGCC	660		
CTGCCTTTTG	TGGTCATCAC	AGCCGCATAC	GTGAGGATCC	TGCAGCGCAT	GACGTCCTCA	720		
GTGGCCCCCG	CCTCCCAGCG	CAGCATCCGG	CTGCGGACAA	AGAGGGTGAC	CCGCACAGCC	780		
ATCCCCATCT	GTCTGGTCTT	CTTTGTGTGC	TGGGCACCCT	ACTATGTGCT	ACAGCTGACC	840		
CAGTTGTCCA	TCAGCCGCCC	GACCCTCACC	TTTGTCTACT	TATACAATGC	GGCCATCAGC	900	•	
TTGGGCTATG	CCAACAGCTG	CCTCAACCCC	TTTGTGTACA	TCGTGCTCTG	TGAGACGTTC	960		
CGCAAACGCT	TGGTCCTGTC	GGTGAAGCCT	GCAGCCCAGG	GGCAGCTTCG	CGCTGTCAGC	1020		
AACGCTCAGA	CGGCTGACGA	GGAGAGGACA	GAAAGCAAAG	GCACCTGAAC	TAGT	1074		
<210> 15								
<211> 1283		. •						
<212> DNA								
<213> Human	n	·						
<400> 15								
AGTCGACATG	TCAGTGGGAG	CCATGAAGAA	GGGAGTGGGG	AGGGCAGTTG	GGCTTGGAGG	60		
CGGCAGCGGC	TGCCAGGCTA	CGGAGGAAGA	CCCCTTCCC	AACTGCGGGG	CTTGCGCTCC	120		
GGGACAAGGT	GGCAGGCGCT	GGAGGCTGCC	GCAGCCTGCG	TGGGTGGAGG	GGAGCTCAGC	180		
TCGGTTGTGG	GAGCAGGCGA	CCGGCACTGG	CTGGATGGAC	CTGGAAGCCT	CGCTGCTGCC	240		
CACTGGTCCC	AACGCCAGCA	ACACCTCTGA	TGGCCCCGAT	AACCTCACTT	CGGCAGGATC	300		
ACCTCCTCGC	ACGGGGAGCA	TCTCCTACAT	CAACATCATC	ATGCCTTCGG	TGTTCGGCAC	360		
CATCTGCCTC	CTGGGCATCA	TCGGGAACTC	CACGGTCATC	TTCGCGGTCG	TGAAGAAGTC	420		
CAAGCTGCAC	TGGTGCAACA	ACGTCCCCGA	CATCTTCATC	ATCAACCTCT	CGGTAGTAGA	480		
TCTCCTCTTT	CTCCTGGGCA	TGCCCTTCAT	GATCCACCAG	CTCATGGGCA	ATGGGGTGTG	540		
GCACTTTGGG	GAGACCATGT	GCACCCTCAT	CACGGCCATG	GATGCCAATA	GTCAGTTCAC	600		

特平11-266278

CAGCACCTAC	ATCCTGACCG	CCATGGCCAT	TGACCGCTAC	CTGGCCACTG	TCCACCCCAT	660	
CTCTTCCACG	AAGTTCCGGA	AGCCCTCTGT	GGCCACCCTG	GTGATCTGCC	TCCTGTGGGC	720	
CCTCTCCTTC	ATCAGCATCA	CCCCTGTGTG	GCTGTATGCC	AGACTCATCC	CCTTCCCAGG	780	
AGGTGCAGTG	GGCTGCGGCA	TACGCCTGCC	CAACCCAGAC	ACTGACCTCT	ACTGGTTCAC	840	
CCTGTACCAG	TTTTTCCTGG	CCTTTGCCCT	GCCTTTTGTG	GTCATCACAG	CCGCATACGT	900	
GAGGATCCTG	CAGCGCATGA	CGTCCTCAGT	GGCCCCCGCC	TCCCAGCGCA	GCATCCGGCT	960	,
GCGGACAAAG	AGGGTGACCC	GCACAGCCAT	CGCCATCTGT	CTGGTCTTCT	TTGTGTGCTG	1020	
GGCACCCTAC	TATGTGCTAC	AGCTGACCCA	GTTGTCCATC	AGCCGCCCGA	CCCTCACCTT	1080	
TGTCTACTTA	TACAATGCGG	CCATCAGCTT	GGGCTATGCC	AACAGCTGCC	TCAACCCCTT	1140	
TGTGTACATC	GTGCTCTGTG	AGACGTTCCG	CAAACGCTTG	GTCCTGTCGG	TGAAGCCTGC	1200	
AGCCCAGGGG	CAGCTTCGCG	CTGTCAGCAA	CGCTCAGACG	GCTGACGAGG	AGAGGACAGA	1260	
AAGCAAAGGC	ACCTGAACTA	GTT		•		1283	
<210> 16							
<211> 420							
<212> RNA							
<213> Human	n			•			
<400> 16							
CAAAAGCUGG	AGCUCCACCG	CGGUGGCGGC	CGCUCUAGCC	CACUAGUUCA	GGUGCCUUUG	60	
CUUUCUGUCC	UCUCCUCGUC	AGCCGUCUGA	GCGUUGCUGA	CAGCGCGAAG	CUGCCCCUGG	120	
GCUGCAGGCU	UCACCGACAG	GACCAAGCGU	UUGCGGAACG	UCUCACAGAG	CACGAUGUAC	180	
ACAAAGGGGU	UGAGGCAGCU	GUUGGCAUAG	CCCAAGCUGA	UGGCCGCAUU	GUAUAAGUAG	240	
ACAAAGGUGA	GGGUCGGGCG	GCUGAUGGAC	AACUGGGUCA	GCUGUAGCAC	AUAGUAGGGU	300	
GCCCAGCACA	CAAAGAAGAC	CAGACAGAUG	GCGAUGGCUG	UGCGGGUCAC	CCUCUUUGUC	360	
CGCAGCCGGA	UGCUGCGCUG	GGAGGCGGGG	GCCACIIGAGG	ACGUCATIGCG	CHCCAGGATIC	420	

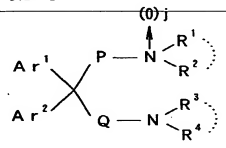
【書類名】要約書

【要約】

【課題】優れたメラニン凝集ホルモン拮抗剤を提供する。

【解決手段】式

【化1】



[式中、 Ar^1 及び Ar^2 は置換基を有していてもよい芳香族基を、P及びQは炭素鎖中にエーテル状酸素または硫黄を含んでいてもよい2価の脂肪族炭化水素基を、 R^1 及び R^3 は(i)アシル基又は(ii)置換基を有していてもよい炭化水素基を、 R^2 及び R^4 は(i)水素原子、(ii)置換基を有していてもよいアルキル基又は(iii)置換基を有していてもよいアルキル基又は(iii)置換基を有していてもよいアルキルカルボニルを、 R^1 と R^2 あるいは R^3 と R^4 は隣接する窒素原子と共に置換基を有していてもよい単環性もしくは縮合性含窒素複素環基を形成していてもよく、jは0又は1を示す、1で表される化合物またはその塩を含有してなるメラニン凝集ホルモン拮抗剤。

【選択図】なし

出顯人履歴情報

識別番号

[000002934]

1. 変更年月日 1992年 1月22日

[変更理由] 住所変更

住 所 大阪府大阪市中央区道修町四丁目1番1号

氏 名 武田薬品工業株式会社

参考例II-30:4-(4-メトキシフェニル)-5-(1-ナフチルスルホニルアミノ)-4-フェニル-1-(4-フェニルピペリジノ)ペンタン 塩酸塩参考例IIA-31:4,4-ピス(4-クロロフェニル)-1-[4-(4-フルオロフェニル)ピペラジン-1-イル]-5-(ホルミルアミノ)ペンタン 2塩酸塩

参考例II-32:4,4-ビス(4-クロロフェニル)-1-[4-(4-フル オロフェニル)ピペラジン-1-イル]-5-(メシルアミノ)ペンタン 2塩 酸塩

参考例II-33:4, 4-ビス(4-クロロフェニル)-1-[4-(4-フル オロフェニル) ピペラジン-1-イル]-5-(トシルアミノ) ペンタン 2塩酸塩

参考例IIA-34:1- [4-(4-7)] (4-7) にペラジン-1-イル [4-(4-7)] (4-7) こものは、 [4-(4-7)] (4-7) によって、 [4-(4-7)] (4-7) によって、[4-(4-7)] (4-7) によって、[

参考例IIA-35:1- [4-(4-7)ルオロフェニル)ピペラジン-1-イル [3-6-3] -6-ホルミルアミノ-4、[4-3] -37ェニルヘキサン [2] 塩酸塩

参考例IIA-36:4, 4-ジフェニル-1-(4-フェニルピペリジノ]-6-(トシルアミノ) ヘキサン 塩酸塩

参考例II-37:3, 4-ジヒドロ-6-メトキシ-1'-(6-アセチルアミノ-4, 4-ジフェニルヘキシル)スピロ〔ナフタレン-2(1H), 2'-ピペリジン〕 2塩酸塩

参考例II-38:3, 4-ジヒドD-6-メトキシ-1'-(6-トシルアミノ-4, 4-ジフェニルヘキシル) スピロ[ナフタレン-2(1H), 2'-ピペリジン] 塩酸塩

参考例II-39:3, 4-ジヒドロ-6-メトキシ-1'-(6-ベンジルアミノ-4, 4-ジフェニルヘキシル) スピロ <math>[ナフタレン-2(1H), 2'-ピペリジン] 2塩酸塩

[0055]

 参考例1B-2:5-[4-(4-フルオロフェニル)ピペラジン-1-イル] -1-ホルミルアミノー2,2-ジフェニルペンタン 2塩酸塩
 参考例1B-3:1-ホルミルアミノー5-(4-ヒドロキシー4-フェニルピペリジノ)-2,2-ジフェニルペンタン 塩酸塩
 参考例1B-4:5-[4-(4-トリフルオロメチルフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-1-ホルミルアミノー2,2-ジフェニルペンタン 塩酸塩

参考例1B-5:5-[4-[3,5-ピス(トリフルオロメチル)フェニル] -4-ヒドロキシピペリジノ]-1-ホルミルアミノ-2,2-ジフェニルペン タン 塩酸塩

参考例 1B-6:5-[4-(3,5-ジクロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-1-ホルミルアミノ-2,2-ジフェニルペンタン 塩酸塩参考例 <math>1B-7:5-[4-(4-クロロフェニル)-1,2,3,6-テトラヒドロピリジン-1-イル]-1-ホルミルアミノ-2,2-ジフェニルペンタン 塩酸塩

参考例1B-8:1-ホルミルアミノー2, 2-ジフェニルー5-(4-フェニルピペリジノ) ペンタン

参考例2B-1:5-[4-(4-7)] カーターセドロキシピペリジノ] -1-3 カーター・カーター・カーター 塩酸塩

参考例2B-2:1-ホルミルアミノー5-[4-ヒドロキシー4-(4-メトキシフェニル) ピペリジノ] -2, 2-ジフェニルペンタン 塩酸塩

参考例2B-3:1-ホルミルアミノー5-[4-ヒドロキシー4-(2-ピリジル)ピペリジノ]-2, 2-ジフェニルペンタン 2 塩酸塩

参考例3B-1:1-アセチルアミノ-5-[4-(4-クロロフェニル)-4--ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンタン 塩酸塩 参考例3B-2:1-アセトアセチルアミノー5-[4-(4-)0007x=2))-4-ヒドロキシピペリジノ]-2, 2-ジフェニルペンタン 塩酸塩 参考例3B-3:N-[5-[4-(4-)0007x=2)]-4-ヒドロキシピペリジノ]-2, 2-ジフェニルペンチル] スクシンアミド酸エチル 塩酸塩 参考例3B-4:N-[5-[4-(4-)0007x=2)]-4-ヒドロキシピペリジノ]-2, 2-ジフェニルペンチル] スクシンアミド酸

参考例3B-5:1-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンチル]-3-エチルウレア参考例3B-6:N-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンチル]メタンスルホンアミド 塩酸塩参考例3B-7:フェニル N-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンチル]カルバメート参考例3B-8:1-アセチルアミノ-5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2-フェニル-2-(2-ピリジル)ペンタン2塩酸塩

参考例 $3B-9:N-[5-[4-(4-\rho \Box \Box \Box z = z)]-4-e$ ドロキシピペリジノ]-2, 2-ジフェニルペンチル] オキサミド酸エチル 塩酸塩参考例 $3B-10:N-[5-[4-(4-\rho \Box \Box z = z))-4-e$ ドロキシピペリジノ]-2, 2-ジフェニルペンチル] マロナミド酸エチル 塩酸塩参考例 $3B-11:N-[5-[4-(4-\rho \Box \Box z = z))-4-e$ ドロキシピペリジノ]-2, 2-ジフェニルペンチル] グルタミド酸エチル

[0056]

実施例1:ベンジル 2-((2,2-ジフェニル-5-(4-フェニル-1-ピペリジノ)ペンチル)アミノ)-2-オキソエチルカルバメート 塩酸塩

実施例 2: tert-ブチル 2-((2,2-ジフェニル-5-(4-フェニル-1-ピペリジノ)ペンチル)アミノ)-2-オキソエチルカルバメート

実施例3:4,4-ジフェニル-7-(4-フェニル-1-ピペリジノ)ヘプチルアミン 2塩酸塩

実施例4:N-(4,4-ジフェニル-7-(4-フェニル-1-ピペリジノ)へプチル)-4-メチ

ルベンゼンスルホンアミド 塩酸塩

実施例 5: N-(4,4-ジフェニル-7-(4-フェニル-1-ピペリジノ)へプチル)アセタミド 塩酸塩

実施例 6: N-ベンジル-N-(4,4-ジフェニル-7-(4-フェニル-1-ピペリジノ)へプチル)アミン 2塩酸塩

実施例7:N-(4,4-ジフェニル-7-(4-フェニル-1-ピペリジノ)へプチル)-N-(3-メトキシベンジル)アミン 2塩酸塩

実施例8:N-(4,4-ジフェニル-7-(4-フェニル-1-ピペリジノ)へプチル)-N-(2-メトキシベンジル)アミン 2塩酸塩

実施例9:N-(4,4-ジフェニル-7-(4-フェニル-1-ピペリジノ)へプチル)-N-(2-フルオロベンジル)アミン 2塩酸塩

実施例10:N-(4,4-ジフェニル-7-(4-フェニル-1-ピペリジノ)へプチル)-2-チ オフェンカルボキサミド 塩酸塩

実施例11:N-(4,4-ジフェニル-7-(4-フェニル-1-ピペリジノ)へプチル)-2-フェニルアセタミド 塩酸塩

実施例12:N-(4,4-ジフェニル-7-(4-フェニル-1-ピペリジノ)へプチル)-N-(2-チエニルメチル)アミン 2塩酸塩

実施例13:N-ベンジル-N-(4,4-ジフェニル-7-(4-フェニル-1-ピペリジノ)へプチル)-N-メチルアミン 2塩酸塩

[0057]

上記の化合物(I)のうち、式

【化82】

$$Q^4 - N X^5$$

〔式中、 R^{23} は C_{7-15} アラルキルオキシーカルボニルアミノ(例、ベンジルオキシカルボニルアミノ)を有する C_{1-6} アルキル基(例、メチル、エチル、プロピルなど)を、 Q^4 は C_{1-3} アルキレン基(例、メチレン、エチレン、プロピレン)

を、 X^5 はCH、CH-OHまたはN を、 Y^5 は水素原子またはN ロゲン原子(例、フッ素原子、塩素原子、ヨウ素原子)を示す〕で表わされる化合物またはその塩は新規な化合物である。

 R^{23} としては、ベンジルオキシカルボニルアミノなどを有する C_{1-3} アルキル基(例、メチル、エチル、プロピル)などが好ましい。

 Q^4 としては、プロピレンが好ましい。

 Y^5 としては、水素原子、フッ素原子、塩素原子が好ましい。

[0058]

本発明の化合物(Ia)のプロドラッグは、生体内における生理条件下で酵素や胃酸等による反応により化合物(Ia)に変換する化合物、すなわち酵素的に酸化、還元、加水分解等を起こして化合物(Ia)に変化する化合物、胃酸等により加水分解などを起こして化合物(Ia)に変化する化合物であってよい。

化合物(Ia)のプロドラッグとしては、化合物(Ia)のアミノ基がアシル 化、アルキル化、りん酸化された化合物(例、化合物(Ia)のアミノ基がエイ コサノイル化、アラニル化、ペンチルアミノカルボニル化、(5-メチルー2-オキソー1,3ージオキソレンー4ーイル)メトキシカルボニル化、テトラヒド ロフラニル化、ピロリジルメチル化、ピバロイルオキシメチル化、tert-ブ チル化された化合物など);化合物(Ia)の水酸基がアシル化、アルキル化、 りん酸化、ほう酸化された化合物(例、化合物(Ia)の水酸基がアセチル化、 パルミトイル化、プロパノイル化、ピバロイル化、サクシニル化、フマリル化、 アラニル化、ジメチルアミノメチルカルボニル化された化合物など);化合物(Ia)のカルボキシル基がエステル化、アミド化された化合物のカルボキシル基 がエチルエステル化、フェニルエステル化、カルボキシメチルエステル化、ジメ チルアミノメチルエステル化、ピバロイルオキシメチルエステル化、エトキシカ ルボニルオキシエチルエステル化、フタリジルエステル化、(5ーメチルー2ー オキソー1,3ージオキソレンー4ーイル)メチルエステル化、シクロヘキシル オキシカルボニルエチルエステル化、メチルアミド化された化合物など) 等が挙 げられる。これらの化合物は自体公知の方法によって化合物(Ia)から製造す ることができる。

また、本発明の化合物(Ia)のプロドラッグは、広川書店1990年刊「医薬品の開発」第7巻分子設計163頁から198頁に記載されているような、生理的条件で化合物(Ia)に変化するものであってもよい。

[0059]

化合物(I)が塩を形成し、それが医薬品として用いられる場合、それは医薬 的に許容される塩が好ましい。

医薬的に許容される塩としては、例えば、塩酸塩、硫酸塩、リン酸塩、ニリン酸塩、臭化水素酸塩および硝酸塩のような無機酸塩との塩、または酢酸塩、リンゴ酸塩、マレイン酸塩、フマル酸塩、酒石酸塩、コハク酸塩、クエン酸塩、乳酸塩、メタンスルホン酸塩、pートルエンスルホン酸塩、パルミチン酸、サリチル酸塩およびステアリン酸塩のような有機酸との塩が用いられるが、これらの塩に限定されるものではない。

本発明の剤に使用される化合物(I)またはその塩は、自体公知の方法、例えば、特開平8-253447号公報、特開平10-81665号公報、特開平11-71350号公報などに記載されている方法あるいはそれに準じる方法に従って製造することができる。

[0060]

化合物(I)またはその医薬的に許容される塩は、優れたMCH受容体拮抗作用を有するため、MCHに起因する疾患の予防・治療剤として有用である。 また、本発明化合物は、毒性も低く、経口吸収性および脳内移行性に優れている。

したがって、化合物(I)またはその医薬的に許容される塩を含有するメラニン凝集ホルモン拮抗剤(以下、MCH拮抗剤と略記することがある)は、哺乳動物(例えば、ラット、マウス、モルモット、ウサギ、ヒツジ、ウマ、ブタ、ウシ、サル、ヒトなど)に対し、MCHに起因する疾患の予防・治療剤などとして安全に投与される。

ここで、MCHに起因する疾患としては、例えば、肥満症 [例、悪性肥満細胞症 (malignant mastocytosis)、外因性肥満 (exogenous obesity)、過インシュリン性肥満症(hyperinsulinar obesity)、過血漿性肥満(hyperplasmic besity)、下垂体性肥満(hypophyseal adiposity)、減血漿性肥満症(hypoplasmic obesity)

、甲状腺機能低下肥満症(hypothyroid obesity)、視床下部性肥満(hypothalamic obesity)、症候性肥満症(symptomatic obesity)、小児肥満 (infantile obesit y)、上半身肥満(upper body obesity)、食事性肥満症 (alimentary obesity)、性機能低下性肥満(hypogonadal obesity)、全身性肥満細胞症(systemic mastocy tosis)、単純性肥満(simple obesity)、中心性肥満(central obesity)など]、摂食亢進症(hyperphagia)、情動障害、性機能障害などが挙げられる。

また、化合物(I)またはその医薬的に許容される塩は、糖尿病、糖尿病合併症(例、糖尿病性網膜症、糖尿病性神経症、糖尿病性腎症など)、動脈硬化症、膝関節炎などの生活習慣病の予防・治療薬としても有用である。

さらに、化合物またはその医薬的に許容される塩は、摂食抑制薬としても有用である。

本発明のMCH拮抗剤および医薬組成物は、食事療法(例、糖尿病の食事療法など)、運動療法と併用することもできる。

[0061]

本発明のMCH拮抗剤および医薬組成物は、それぞれ化合物(I)、(Ia) またはその医薬的に許容される塩を、そのままあるいは薬理学的に許容される担 体とともに、自体公知の手段に従って製剤化することによって製造される。

薬理学的に許容される担体としては、製剤素材として慣用の各種有機あるいは 無機担体物質、例えば、固形製剤における賦形剤、滑沢剤、結合剤、崩壊剤;液 状製剤における溶剤、溶解補助剤、懸濁化剤、等張化剤、緩衝剤、無痛化剤など が挙げられる。また、製剤化の際に、必要に応じて、防腐剤、抗酸化剤、着色剤 、甘味剤、吸着剤、湿潤剤などの添加物を用いることもできる。

賦形剤としては、例えば、乳糖、白糖、D-マンニトール、デンプン、コーンスターチ、結晶セルロース、軽質無水ケイ酸などが挙げられる。

滑沢剤としては、例えば、ステアリン酸マグネシウム、ステアリン酸カルシウム、タルク、コロイドシリカなどが挙げられる。

結合剤としては、例えば、結晶セルロース、白糖、Dーマンニトール、デキストリン、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、ポリビニルピロリドン、デンプン、ショ糖、ゼラチン、メチルセルロース、カ

ルボキシメチルセルロースナトリウムなどが挙げられる。

崩壊剤としては、例えば、デンプン、カルボキシメチルセルロース、カルボキシメチルセルロースカルシウム、クロスカルメロースナトリウム、カルボキシメチルスターチナトリウム、低置換度ヒドロキシプロピルセルロース(LーHPC)などが挙げられる。

[0062]

溶剤としては、例えば、注射用水、アルコール、プロピレングリコール、マクロゴール、ゴマ油、トウモロコシ油などが挙げられる。

溶解補助剤としては、例えば、ポリエチレングリコール、プロピレングリコール、Dーマンニトール、安息香酸ベンジル、エタノール、トリスアミノメタン、コレステロール、トリエタノールアミン、炭酸ナトリウム、クエン酸ナトリウムなどが挙げられる。

懸濁化剤としては、例えば、ステアリルトリエタノールアミン、ラウリル硫酸ナトリウム、ラウリルアミノプロピオン酸、レシチン、塩化ベンザルコニウム、塩化ベンゼトニウム、モノステアリン酸グリセリンなどの界面活性剤;例えばポリビニルアルコール、ポリビニルピロリドン、カルボキシメチルセルロースナトリウム、メチルセルロース、ヒドロキシメチルセルロース、ヒドロキシエチルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロースなどの親水性高分子などが挙げられる

等張化剤としては、例えば、ブドウ糖、D-ソルビトール、塩化ナトリウム、 グリセリン、D-マンニトールなどが挙げられる。

緩衝剤としては、例えば、リン酸塩、酢酸塩、炭酸塩、クエン酸塩などの緩衝 液などが挙げられる。

無痛化剤としては、例えば、ベンジルアルコールなどが挙げられる。

防腐剤としては、例えば、パラオキシ安息香酸エステル類、クロロブタノール、ベンジルアルコール、フェネチルアルコール、デヒドロ酢酸、ソルビン酸などが挙げられる。

抗酸化剤としては、例えば、亜硫酸塩、アスコルビン酸などが挙げられる。

[0063]

本発明のMCH拮抗剤および医薬組成物の剤型としては、例えば、錠剤(糖衣錠、フィルムコーティング錠を含む)、散剤、顆粒剤、カプセル剤(ソフトカプセルを含む)、液剤などの経口剤;注射剤(例、皮下注射剤、静脈内注射剤、筋肉内注射剤、腹腔内注射剤など)、外用剤(例、経鼻投与製剤、経皮製剤、軟膏剤など)、坐剤(例、直腸坐剤、膣坐剤など)、徐放剤(例、徐放性マイクロカプセルなど)、ペレット、点滴剤などの非経口剤などとして、経口的または非経口的(例、局所、直腸、静脈投与等)に安全に投与することができる。

本発明のMCH拮抗剤中の化合物(I)またはその医薬的に許容させる塩の含有量、および本発明の医薬組成物中の化合物(Ia)またはその医薬的に許容させる塩の含有量は、例えば、それぞれMCH拮抗剤または医薬組成物全体の約0.1ないし100重量%である。

本発明のMCH拮抗剤および医薬組成物の投与量は、投与対象、投与ルート、 疾患などにより適宜選択される。

例えば、本発明のMCH拮抗剤または医薬組成物を、肥満症の成人患者(体重約60kg)に経口投与する場合の1日当たりの投与量は、それぞれ有効成分である化合物(I)、(Ia) またはその医薬的に許容される塩として、約0.1 ないし約500mg、好ましくは約1ないし約100mg、さらに好ましくは約5ないし約100mgであり、この量を1日1ないし数回に分けて投与することができる。

[0064]

本発明のMCH拮抗剤および医薬組成物は、例えば、「肥満症の治療効果の増強」、「MCH拮抗剤の使用量の低減」などを目的として、本発明のMCH拮抗剤および医薬組成物に悪影響を及ぼさない併用用薬剤を用いることができる。このような併用用薬剤としては、例えば、「糖尿病治療薬」、「糖尿病合併症治療薬」、「MCH拮抗剤以外の抗肥満薬」、「高血圧治療薬」、「高脂血症治療薬」、「関節炎治療薬」、「抗不安薬」、「抗うつ薬」などが挙げられる。これらの併用用薬剤は、2種以上を適宜の割合で組合わせて用いてもよい。

上記「糖尿病治療薬」としては、例えば、インスリン抵抗性改善薬、インスリ

ン分泌促進薬、ビグアナイド剤、インスリン、αーグルコシダーゼ阻害薬、β3 アドレナリン受容体作動薬などが挙げられる。

インスリン抵抗性改善薬としては、例えば、ピオグリタゾンまたはその塩(好ましくは塩酸塩)、トログリタゾン、ロシグリタゾンまたはその塩(好ましくはマレイン酸塩)、JTT-501、GI-262570、MCC-555、YM-440、DRF-2593、BM-13-1258、KRP-297、R-119702などが挙げられる。

インスリン分泌促進薬としては、例えば、スルフォニル尿素剤が挙げられる。 該スルフォニル尿素剤の具体例としては、例えば、トルブタミド、クロルプロパミド、トラザミド、アセトヘキサミド、 グリクロピラミドおよびそのアンモニウム塩、グリベンクラミド、グリクラジド、グリメピリドなどが挙げられる。

上記以外にも、インスリン分泌促進剤としては、例えば、レパグリニド、ナテグリニド、KAD-1229、JTT-608などが挙げられる。

[0065]

ビグアナイド剤としては、例えば、メトホルミン、ブホルミンなどが挙げられる。

インスリンとしては、例えば、ウシ、ブタの膵臓から抽出された動物インスリン;ブタの膵臓から抽出されたインスリンから酵素的に合成された半合成ヒトインスリン;大腸菌、イーストを用い遺伝子工学的に合成したヒトインスリンなどが挙げられる。インスリンとしては、0.45から0.9(w/w)%の亜鉛を含むインスリン亜鉛;塩化亜鉛、硫酸プロタミンおよびインスリンから製造されるプロタミンインスリン亜鉛なども用いられる。さらに、インスリンは、そのフラグメントあるいは誘導体(例、INS-1など)であってもよい。

なお、インスリンには、超速効型、速効型、二相型、中間型、持続型など種々のものが含まれるが、これらは患者の病態により適宜選択できる。

αーグルコシダーゼ阻害薬としては、例えば、アカルボース、ボグリボース、 ミグリトール、エミグリテートなどが挙げられる。

β3アドレナリン受容体作動薬としては、例えば、AJ-9677、BMS-196085、SB-226552などが挙げられる。



上記以外にも、「糖尿病治療薬」としては、例えば、エルゴセット、プラムリンタイド、レプチン、BAY-27-9955などが挙げられる。

上記「糖尿病合併症治療薬」としては、例えば、アルドース還元酵素阻害薬、 グリケーション阻害薬、プロテインキナーゼC阻害薬などが挙げられる。

アルドース還元酵素阻害剤としては、例えば、トルレスタット;エパルレスタット;イミレスタット;ゼナレスタット;SNK-860;ゾポルレスタット; ARI-509;AS-3201などが挙げられる。

グリケーション阻害薬としては、例えば、ピマゲジンなどが挙げられる。

プロテインキナーゼC阻害薬としては、例えば、NGF、LY-333531などが挙げられる。

上記以外にも、「糖尿病合併症治療薬」としては、例えば、アルプロスタジル、塩酸チアプリド、シロスタゾール、塩酸メキシレチン、イコサペント酸エチル、メマンチン (memantine) 、ピマゲドリン (pimagedline; ALT-711) などが挙げられる。

[0066]

上記「MCH拮抗剤以外の抗肥満薬」としては、例えば、リパーゼ阻害薬、食 欲抑制薬などが挙げられる。

リパーゼ阻害薬としては、例えば、オルリスタットなどが挙げられる。

食欲抑制薬としては、例えば、マジンドール、デクスフェンフラミン、フルオ キセチン、シブトラミン、バイアミンなどが挙げられる。

上記以外にも、「MCH拮抗剤以外の抗肥満薬」としては、例えば、リプスタ チンなどが挙げられる。

上記「高血圧治療薬」としては、例えば、アンジオテンシン変換酵素阻害薬、 カルシウム拮抗薬、カリウムチャンネル開口薬、アンジオテンシンII拮抗薬など が挙げられる。

アンジオテンシン変換酵素阻害薬としては、例えば、カプトプリル、エナラプリル、アラセプリル、(塩酸)デラプリル、リジノプリル、イミダプリル、ベナゼプリル、シラザプリル、テモカプリル、トランドラプリル、(塩酸)マニジピンなどが挙げられる。

カルシウム拮抗薬としては、例えば、ニフェジピン、アムロジピン、エホニジピン、ニカルジピンなどが挙げられる。

カリウムチャンネル開口薬としては、例えば、レブクロマカリム、L-27152、A L 0671、NIP-121などが挙げられる。

アンジオテンシンII拮抗薬としては、例えば、ロサルタン、カンデサルタンシ レキシチル、バルサルタン、イルベサルタン、CS-866、E4177などが挙げられる

上記「高脂血症治療薬」としては、例えば、HMG-CoA還元酵素阻害薬、フィブラート系化合物などが挙げられる。

HMG-CoA還元酵素阻害薬としては、例えば、プラバスタチンおよびそのナトリウム塩、シンバスタチン、ロバスタチン、アトルバスタチン、フルバスタチン、リパンチルなどが挙げられる。

フィブラート系化合物としては、例えば、ベザフィブラート、クリノフィブラート、クロフィブラート、シンフィブラートなどが挙げられる。

上記「関節炎治療薬」としては、例えば、イブプロフェンなどが挙げられる。

上記「抗不安薬」としては、例えば、クロルジアゼポキシド、ジアゼパム、オキサゾラム、メダゼパム、クロキサゾラム、ブロマゼパム、ロラゼパム、アルプラゾラム、フルジアゼパムなどが挙げられる。

上記「抗うつ薬」としては、例えば、フルオキセチン、フルボキサミン、イミ プラミン、パロキセチン、サートラリンなどが挙げられる。

[0067]

前記した併用用薬剤の投与時期は限定されず、MCH拮抗剤または医薬組成物 と併用用薬剤とを、投与対象に対し、同時に投与してもよいし、時間差をおいて 投与してもよい。併用用薬剤の投与量は、臨床上用いられている投与量に準ずれ ばよく、投与対象、投与ルート、疾患、組み合わせ等により適宜選択することが できる。

併用用薬剤の投与形態は、特に限定されず、投与時に、MCH拮抗剤または医薬組成物と併用用薬剤とが組み合わされていればよい。このような投与形態としては、例えば、-(1) MCH拮抗剤または医薬組成物と併用用薬剤とを同時に製

剤化して得られる単一の製剤の投与、(2) MCH拮抗剤または医薬組成物と併用用薬剤とを別々に製剤化して得られる2種の製剤の同一投与経路での同時投与、(3) MCH拮抗剤または医薬組成物と併用用薬剤とを別々に製剤化して得られる2種の製剤の同一投与経路での時間差をおいての投与、(4) MCH拮抗剤または医薬組成物と併用用薬剤とを別々に製剤化して得られる2種の製剤の異なる投与経路での同時投与、(5) MCH拮抗剤または医薬組成物と併用用薬剤とを別々に製剤化して得られる2種の製剤の異なる投与経路での時間差をおいての投与(例えば、MCH拮抗剤または医薬組成物;併用用薬剤の順序での投与、あるいは逆の順序での投与)などが挙げられる。

MCH拮抗剤または医薬組成物と併用用薬剤との配合比は、投与対象、投与ルート、疾患等により適宜選択することができる。

[0068]

【発明の実施の形態】

本発明は、さらに下記の参考例、実施例、製剤例、実験例によって詳しく説明 されるが、これらの例は本発明を限定するものではなく、また本発明の範囲を逸 脱しない範囲で変化させてもよい。

以下の参考例、実施例中の「室温」は、0ないし30℃を示し、その他の定義 は、次の意味を示す。

s : シングレット(singlet)

d : ダブレット(doublet)

t : トリプレット(triplet)

q : クアルテット(quartet)

m : マルチプレット(multiplet)

br : ブロード(broad)

ABq : ABクアルテット (ABquartet)

dd : ダブルダブレット (double doublet)

J : カップリング定数(coupling constant)

Hz : ヘルツ(Hertz)

CDC1。: 重クロロホルム____

特平11-266278

THF: テトラヒドロフラン

DMF : N,N-ジメチルホルムアミド

DMSO : ジメチルスルホキシド

 1 H-NMR: プロトン核磁器共鳴(測定はフリー体を用いた)

[0069]

本明細書および図面において、塩基やアミノ酸などを略号で表示する場合、IUPAC-IUB Commision on Biochemical Nomenclatureによる略号あるいは当該分野における慣用略号に基づくものであり、その例を下記する。またアミノ酸に関し光学異性体があり得る場合は、特に明示しなければ上体を示すものとする。

DNA :デオキシリボ核酸

c D N A : 相補的デオキシリボ核酸

A:アデニン

T:チミン

G:グアニン

C:シトシン

RNA :リボ核酸

mRNA :メッセンジャーリボ核酸

dATP :デオキシアデノシン三リン酸

d TTP : デオキシチミジン三リン酸

d G T P : デオキシグアノシン三リン酸

d C T P : デオキシシチジン三リン酸

ATP : アデノシン三リン酸

EDTA :エチレンジアミン四酢酸

SDS : ドデシル硫酸ナトリウム

EIA : エンザイムイムノアッセイ

[0070]

Gly : グリシン

Ala:アラニン



Val :バリン

Le u _ _ : ロイシン

Ile :イソロイシン

Ser :セリン

Thr :スレオニン

Cys: システイン

Met:メチオニン

Glu:グルタミン酸

Asp:アスパラギン酸

Lys :リジン

Arg:アルギニン

His :ヒスチジン

Phe :フェニルアラニン

Tyr : チロシン

Trp : トリプトファン

Pro :プロリン

Asn:アスパラギン

Gln:グルタミン

pG1 : ピログルタミン酸

Me :メチル基

Et :エチル基

Bu :ブチル基

· Ph :フェニル基

TC :チアゾリジン-4(R)-カルボキサミド基

[0071]

また、本明細書中で繁用される置換基、保護基および試薬を下記の記号で表記する。

Tos: pートルエンスルホニル

CHO:ホルミル

Bz1

: ベンジル

 $C1_2Bz1$: 2, 6-ジクロロベンジル

Bom

: ベンジルオキシメチル

 \mathbf{Z}

: ベンジルオキシカルボニル

C1-Z

:2-クロロベンジルオキシカルボニル

Br-Z

: 2 - ブロモベンジルオキシカルボニル

Вос

: t ーブトキシカルボニル

DNP : ジニトロフェノール

Trt

: トリチル

Bum

:t-ブトキシメチル

Fmoc

: N-9-フルオレニルメトキシカルボニル

HOBt

:1-ヒドロキシベンズトリアゾール

HOOBt

:3,4-ジヒドロ-3-ヒドロキシ-4-オキソー

1,2,3ーベンゾトリアジン

HONB

:1-ヒドロキシー5-ノルボルネン-2,3-ジカル

ボジイミド

DCC

: N, N' -ジシクロヘキシルカルボジイミド

[0072]

本願明細書の配列表の配列番号は、以下の配列を示す。

〔配列番号:1〕

ラットSLC-1をコードするcDNAのスクリーニングに使用した合成DNAを示す。

〔配列番号:2〕

ラットSLC-1をコードするcDNAのスクリーニングに使用した合成DNAを示す。

〔配列番号:3〕

ラットSLC-1の全アミノ酸配列を示す。

〔配列番号:4〕

5'側にSal I認識配列が付加され、また3'側にSpe I認識配列が付加されたラット SLC-1cDNAの全塩基配列を示す。

〔配列番号:5〕

ラットSLC-1発現CHO細胞の各クローンにおけるSLC-1mRNAの発現量を測定するために使用したリボプローブ (riboprobe) を示す。

〔配列番号:6〕

ヒトSLC-1をコードするcDNAを取得するために使用した合成DNAを示す。

〔配列番号:7〕

ヒトSLC-1をコードするcDNAを2本鎖にするために使用したプライマーを示す。

〔配列番号:8〕

ヒトSLC-1をコードするcDNA全塩基配列を示す。

〔配列番号:9〕

ヒトSLC-1の全アミノ酸配列を示す。

[配列番号:10]

ヒトSLC-1(S)をコードするcDNAのスクリーニングに使用した合成DNAを示す。

[配列番号:11]

ヒトSLC-1(S)をコードするcDNAのスクリーニングに使用した合成DNAを示す。

[配列番号:12]

ヒトSLC-1(L)をコードするcDNAのスクリーニングに使用した合成DNAを示す。

[配列番号:13]

ヒトSLC-1(L)をコードするcDNAのスクリーニングに使用した合成DNAを示す。

[配列番号:14]

5'側にSal I認識配列が付加され、また3'側にSpe I認識配列が付加されたヒトSL C-1(S) cDNAの全塩基配列を示す。

[配列番号:15]

5'側にSal I認識配列が付加され、また3'側にSpe I認識配列が付加されたヒトSL C-1(L) cDNAの全塩基配列を示す。

[配列番号:16]

ヒトSLC-1(S) 発現CHO細胞およびヒトSLC-1(L) 発現CHO細胞の各クローンにおけるSLC-1mRNAの発現量を測定するために使用したリボプローブ (riboprobe) を示す。

[0073]

参考例6Dで得られた配列番号:9で表される塩基配列をコードするDNAを含むプラスミドによる形質転換体 Escherichia coli DH10B/phSLC1L8は、平成11年2月1日から通商産業省工業技術院生命工学工業技術研究所(NIBH)に寄託番号FERM BP-6632として、平成11年1月21日から財団法人・

発酵研究所(IFO)に寄託番号IFO 16254として寄託されている。

[0074]

【実施例】

以下の参考例IA~IVAは、特開平8-253447号公報に従って製造することができる。

参考例 I A-1:1-(5-アミノー4,4-ジフェニルペンチル)-4-フェニルピペリジン <math>1-(5-ホルムアミノー4,4-ジフェニルペンチル)-4-フェニルピペリジン

参考例IA-2:3, 4-ジヒドロ-6-メトキシ-1'-(5-アミノ-4, 4-ジフェニルペンチル)スピロ〔ナフタレン-2(1H), 2'-ピペリジン〕

参考例 I A-3:1- [5-アミノー4-(4-メトキシフェニル) -4-フェニルペンチル] -4-フェニルピペリジン

参考例IA-4:1- [5-アミノー4, 4-ビス(4-クロロフェニル) ペンチル] -4-(4-フルオロフェニル) ピペラジン

参考例 I A - 5 : 3, 4 - ジヒドロ- 6 - メトキシ- 1' - (6 - アミノ- 4, 4 - ジフェニルヘキシル)スピロ〔ナフタレン- 2 (1 H), 2' - ピペリジン〕

参考例 IA-6: 3, 4-ジヒドロ-6, 7-ジメトキシ-1'-(7-アミ J-4, 4-ジフェニルヘプチル) スピロ [+フタレン-2(1H), 2'-ピ ペリジン]

[0075]

参考例IIA-1:1-(N, N-ジメチルアミノ)-4, 4-ジフェニル-5-(ホルミルアミノ) ペンタン 参考例IIA-2:1-(N-ベンジル-N-メチルアミノ)-4,4-ジフェニ-ル-5-(ホルミルアミノ)ペンタン 塩酸塩

参考例IIA-3:4, 4-ジフェニル-5-ホルミルアミノ-1-(モルホリノ) ペンタン 塩酸塩

参考例IIA-4:4, 4-ジフェニル-5-ホルミルアミノ-1-(2, 3, 4

, 5-テトラヒドロー1 H-3-ベンズアゼピン-3-イル)ペンタン 塩酸塩 参考例IIA-5:4, 4-ジフェニル-5-ホルミルアミノ-1-(4-フェニ ルピペリジノ)ペンタン 塩酸塩

参考例IIA-8:1-ベンジルアミノー4,4-ジフェニルー5-(トシルアミノ)ペンタン 塩酸塩

参考例IIA-9:1-(N-ベンジル-N-メチルアミノ)-4,4-ジフェニル-5-(トシルアミノ)ペンタン 塩酸塩

参考例IIA-10:4, 4-ジフェニル-1-(3-ニトロベンジルアミノ)-5-(トシルアミノ)ペンタン 塩酸塩

[0076]

参考例II-11:1-(3-アミノベンジルアミノ)-4,4-ジフェニル-5-(トシルアミノ)ペンタン

参考例IIA-12:4, 4-ジフェニル-1-〔3-(メトキシカルボニル) ベンジルアミノ〕-5-(トシルアミノ) ペンタン 塩酸塩

参考例IIA-13:4,4-ジフェニル-1-(2-ピコリルアミノ)-5-(トシルアミノ)ペンタン 2塩酸塩

参考例IIA-14:4,4-ジフェニル-1-(1-ヘキサメチレンイミノ)-5-(トシルアミノ)ペンタン 塩酸塩

参考例IIA-15:4, 4-ジフェニル-1-(4-フェニルピペラジン-1-

イル) - 5 - (トシルアミノ) ペンタン

参考例IIA-16:4, 4-ジフェニル-1-[4-(2-メトキシフェニル)

ピペラジン-1-イル]-5-(トシルアミノ)ペンタン 塩酸塩

参考例II-17:4, 4-ジフェニル-5-メシルアミノ-1-(4-フェニル

ピペリジノ)ペンタン 塩酸塩

参考例II-18:5-ベンゼンスルホニルアミノ-4,4-ジフェニル-1-(4-フェニルピペリジノ)ペンタン

参考例II-19:4, 4-ジフェニル-1-(4-フェニルピペリジノ)-5-(2, 4, 6-トリメチルベンゼンスルホニルアミノ)ペンタン

参考例II-20:4,4-ジフェニル-1-(4-フェニルピペリジノ)-5-(2,4,6-トリイソプロピルベンゼンスルホニルアミノ)ペンタン 【0077】

参考例II-21:4, 4-ジフェニル-5-(1-ナフチルスルホニルアミノ)-1-(4-フェニルピペリジノ) ペンタン

参考例II-22:4, 4-ジフェニル-5-(2-ナフチルスルホニルアミノ)-1-(4-フェニルピペリジノ)ペンタン

参考例II-23:3, 4-ジヒドII-6-メトキシ-1'-(5-アセチルアミノ-4, 4-ジフェニルペンチル)スピロ[+フタレン-2(1H), 2'-ピペリジン] 2 塩酸塩

参考例II-24:3, 4-ジヒドD-6-メトキシ-1'-(5-トシルアミノ-4, 4-ジフェニルペンチル)スピロ [+フタレン-2(1 H), 2'-ピペリジン] 2 塩酸塩

参考例IIA-25:4-(4-クロロフェニル)-5-ホルミルアミノ-4-フェニル-1-(4-フェニルピペリジノ)ペンタン 塩酸塩

参考例IIA-26:4-(4-クロロフェニル)-5-ホルミルアミノ-4-フェニル-1-(4-フェニルピペラジン-1-イル)ペンタン 2塩酸塩

参考例IIA-27:4-(4-クロロフェニル)-1-[4-(4-フルオロフェニル)ピペラジン-1-イル]-5-ホルミルアミノー4-フェニルペンタン

2 塩酸塩 ---

参考例IIA-28:4-(4-クロロフェニル)-1-[4-(ジフェニルメチル)ピペラジン-1-イル]-5-ホルミルアミノ-4-フェニルペンタン参考例IIA-29:5-ホルミルアミノ-4-(4-メトキシフェニル)-4-フェニル-1-(4-フェニルピペリジノ)ペンタン 塩酸塩参考例II-30:4-(4-メトキシフェニル)-5-(1-ナフチルスルホニルアミノ)-4-フェニル-1-(4-フェニルピペリジノ)ペンタン 塩酸塩

参考例IIA-31:4,4-ビス(4-クロロフェニル)-1-[4-(4-フルオロフェニル)ピペラジン-1-イル]-5-(ホルミルアミノ)ペンタン2塩酸塩

参考例II-32:4, 4-ビス(4-クロロフェニル)-1-(4-(4-フル オロフェニル) ピペラジン-1-イル]-5-(メシルアミノ) ペンタン 2塩酸塩

参考例II-33:4,4-ビス(4-クロロフェニル)-1-[4-(4-フルオロフェニル)ピペラジン-1-イル]-5-(トシルアミノ)ペンタン 2塩酸塩

参考例IIA-34:1-〔4-(4-フルオロフェニル)ピペラジン-1-イル 〕-6-ホルミルアミノ-5,5-ジフェニルヘキサン 2塩酸塩

参考例IIA-35:1-[4-(4-7)]ルオロフェニル)ピペラジン-1-4ル -6-5ルストリン -2 塩酸塩

参考例IIA-36:4, 4-ジフェニル-1-(4-フェニルピペリジノ]-6-(トシルアミノ) ヘキサン 塩酸塩

参考例II-37:3, 4-ジヒドII-6-メトキシ-1'-(6-アセチルアミノ-4, 4-ジフェニルヘキシル)スピロ[ナフタレン-2(1H), 2'-ピペリジン] 2塩酸塩

参考例II-38:3, 4-ジヒドII-6-メトキシ-1'-(6-トシルアミノ-4, 4-ジフェニルヘキシル)スピロ[+フタレン-2(1H), 2'-ピペリジン] 塩酸塩

参考例II-3.9:3, 4-ジヒドロー6-メトキシー11-(6-ベンジルアミ

ノー4, 4ージフェニルヘキシル)スピロ〔ナフタレンー2(1H), 2'ーピペリジン〕2塩酸塩

参考例IIA-40:7-アセチルアミノ-4,4-ジフェニル-1-[3-(メトキシカルボニル)ベンジルアミノ]ヘプタン 2塩酸塩

[0079]

参考例IIA-41:7-アセチルアミノ-4,4-ジフェニル-1-(β-フェ ネチルアミノ) ヘプタン 2塩酸塩

参考例IIA-42:7-アセチルアミノ-1-[2-(6,7-ジメトキシ-1,2,3,4-テトラヒドロナフチルアミノ)]-4,4-ジフェニルヘプタン2塩酸塩

参考例IIA-43:7-アセチルアミノ $-1-\{N-$ ベンジル $-N-\{2-\{6-\}\}\}$ 、7-ジメトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフチル)〕アミノ-4, 4-ジフェニルヘプタン 2 塩酸塩

参考例IIA-44:1'-(7-アセチルアミノ-4,4-ジフェニルヘプチル)-3,4-ジヒドロ-8-メトキシスピロ〔ナフタレン-2(1H),2'-ピペリジン〕 2塩酸塩

参考例IIA-45:1'-(7-Pセチルアミノ-4,4-ジフェニルヘプチル)-3,4-ジヒドロ-6-メトキシスピロ〔ナフタレン-2(1H),2'-ピペリジン〕 2塩酸塩

参考例IIA-46:1'-(7-アセチルアミノ-4,4-ジフェニルヘプチル)-3,4-ジヒドロ-6,7-ジメトキシスピロ〔ナフタレン-2(1H),2'-ピペリジン〕 2塩酸塩

参考例IIA-47:1'-[7-(シクロヘキシルアセチル)アミノー4,4-ジフェニルヘプチル]-3,4-ジヒドロー6,7-ジメトキシスピロ[ナフタレン-2(1H),2'-ピペリジン] 塩酸塩

参考例IIA-48:3,4-ジヒドロ-6,7-ジメトキシー1'-[4,4-ジフェニル-7-(フェニルアセチルアミノ)へプチル]スピロ[ナフタレン-2(1H),2'-ピペリジン] 塩酸塩

参考例IIA-49:3,4-ジヒドロ-6,7-ジメトキシ-1'-{4,4-

ジフェニルー7ー〔(2-フルオロフェニルアセチル)アミノ〕ヘプチル}スピ ロ〔ナフタレンー2(1H), 2'ーピペリジン〕 塩酸塩 参考例IIA-50:3,4-ジヒドロー6,7-ジメトキシー1′- {4, 4-ジフェニルー7ー〔(4-フルオロフェニルアセチル)アミノ〕ヘプチル}スピ ロ〔ナフタレンー2(1H), 2'-ピペリジン〕

[0080] 参考例IIA-51:3, 4-ジヒドロー6, 7-ジメトキシー1'- {4, 4-ジフェニルー7-〔(4-クロロフェニルアセチル)アミノ〕ヘプチル} スピロ 〔ナフタレン-2(1H), 2'-ピペリジン〕 塩酸塩 参考例IIA-52:3, 4 - ジヒドロー6, 7 - ジメトキシー1′ - {4, 4 -ジフェニルー7ー〔(3-ニトロフェニルアセチル)アミノ〕ヘプチル}スピロ [ナフタレンー2 (1 H), 2'ーピペリジン] 塩酸塩 参考例IIA-53:3, 4 - ジヒドロー6, 7 - ジメトキシー1′ - {4, 4 -ジフェニルー7ー〔(4ーニトロフェニルアセチル)アミノ〕ヘプチル}スピロ [ナフタレンー2 (1 H), 2'-ピペリジン] 塩酸塩 参考例IIA-54:3,4-ジヒドロー6,7-ジメトキシー1′-{4,4-ジフェニルー7-〔(4-メチルフェニルアセチル)アミノ〕ヘプチル} スピロ 〔ナフタレンー2(1H), 2'-ピペリジン〕 塩酸塩 参考例IIA-55:3,4-ジヒドロー6,7-ジメトキシー1′- {4,4-ジフェニルー7ー〔(4ートリフルオロメチルフェニルアセチル)アミノ〕ヘプ チル)スピロ〔ナフタレンー2(1H), 2′ーピペリジン〕 塩酸塩 参考例IIA-5 6: 3, 4ージヒドロー 6, 7ージメトキシー1′ー {4.4ー ジフェニルー7-〔(2-メトキシフェニルアセチル)アミノ〕ヘプチル} スピ ロ[ナフタレンー2(1H), 2'ーピペリジン] 塩酸塩 参考例IIA-57:3, 4-ジヒドロー6, 7-ジメトキシー1'- {4, 4-ジフェニルー7-〔(3-メトキシフェニルアセチル)アミノ〕ヘプチル} スピ

参考例IIA-5 8 : 3, 4 ージヒドロー 6, 7 ージメトキシー 1′ ー {4, 4 ー

ジフェニルー7-〔(4-メトキシフェニルアセチル)アミノ〕ヘプチル} スピ

ロ〔ナフタレンー2(1H), 2'ーピペリジン〕 塩酸塩

ロ〔ナフタレン-2(1H), 2'-ピペリジン〕 塩酸塩
参考例IIA-59:3,4-ジヒドロ-6,7-ジメトキシ-1'-{7-〔(3,4-ジメトキシフェニルヘプチル)アミノ〕-4,4-ジフェニルヘプチル

> スピロ〔ナフタレン-2(1H),2'-ピペリジン〕 塩酸塩
参考例IIA-60:3,4-ジヒドロ-6,7-ジメトキシ-1'-{4,4-ジフェニルー7-〔(3,4-メチレンジオキシフェニルアセチル)アミノ〕へプチル}スピロ〔ナフタレン-2(1H),2'-ピペリジン〕 塩酸塩

参考例IIA-61:3,4-ジヒドロー6,7-ジメトキシー1'ー $\{4,4-5\}$ ジフェニルー7ー $\{4,4-5\}$ (1H),2'ーピペリジン 塩酸塩

[0081]

参考例IIA-62:3, 4-ジヒドロ-6, 7-ジメトキシ $-1'-\{4$, 4-ジフェニル $-7-\{(2-$ チェニルアセチル) アミノ $\}$ へプチル $\}$ スピロ $\{+\}$ グレン+2(1H), 2'-ピペリジン $\}$ 塩酸塩

参考例IIA-63:3,4-ジヒドロー6,7-ジメトキシー1'-{4,4-ジフェニルー7-[(3-チエニルアセチル)アミノ] ヘプチル}スピロ[ナフタレン-2(1H),2'-ピペリジン] 塩酸塩

参考例IIA-64:3, 4-ジヒドロ-6, 7-ジメトキシ $-1'-\{4$, 4-ジフェニル-7-[(3-フェニルプロピオニル) アミノ] ヘプチル $\}$ スピロ[ナフタレン-2(1H), 2'-ピペリジン] 塩酸塩

参考例IIA-65:3,4-ジヒドロ-6,7-ジメトキシ-1'-{4,4-ジフェニル-7-{[3-(4-メトキシフェニル)プロピオニル]アミノ}へ プチル}スピロ〔ナフタレン-2(1H),2'-ピペリジン〕 塩酸塩

参考例IIA-66:3,4-ジヒドロー6,7-ジメトキシー1'-{4,4-ジフェニルー7-[(1ーナフチルアセチル)アミノ]ヘプチル}スピロ[ナフタレン-2(1H),2'-ピペリジン] 塩酸塩

参考例IIA-67:3,4ージヒドロー6,7ージメトキシー1'ー{4,4ージフェニルー7ー [(2ーナフチルアセチル)アミノ] ヘプチル}スピロ [ナフタレンー2(1-H),2'ーピペリジン] 塩酸塩

参考例IIA-68:3,4-ジヒドロー6,7-ジメトキシー1'-{4,4-ピス(4-フルオロフェニル)-7-[(4-メトキシフェニルアセチル)アミノ]へプチル $\}$ スピロ[ナフタレン-2(1H),2'-ピペリジン] 塩酸塩 【0082】

参考例IIIA-1:

- (1)4,4-ジフェニルー5-ヒドロキシー6-ヘプテンニトリル
- (2) 7-(6,7-i)メトキシー1, 2, 3, 4-fトラヒドロナフタレンー 2-xピロー2'-ピペリジンー1'-イル) -4, 4-iフェニルー5-ヘプテンニトリル 塩酸塩
- (3)1-(7-アミノー4, 4-ジフェニル-2-ヘプテニル)-6', 7'-ジメトキシー1', 2', 3', 4'-テトラヒドロナフタレン-2'-スピロー2-ピペリジン

参考例IIIA-2:N-(7-(6, 7-ジメトキシ-1, 2, 3, 4-テトラ ヒドロナフタレン-2-スピロ-2'-ピペリジン-1'-イル)-4, 4-ジ フェニル-5-ヘプテニル)-3-(4-メトキシフェニル)プロピオンアミド 塩酸塩

[0083]

参考例IVA-1:4,4ージフェニルー1ー [(6ーメトキシー1,2,3,4ーテトラヒドロー2ーナフチル)アミノ] $-7-\{[3-(4-メトキシフェニル)プロピオニル]アミノ\}ヘプタン 塩酸塩$

参考例IVA -2:4, 4-ジフェニル-1-[3-(4-メトキシフェニル)ピペリジノ]-7-{[3-(4-メトキシフェニル)プロピオニル]アミノ]へプタン 塩酸塩

参考例IVA-3:4, 4-ジフェニル-1-(4-フェニルピペリジノ)-7〔(3-フェニルプロピオニル)アミノ〕ヘプタン 塩酸塩

参考例IVA-4:4,4ージフェニルー1ー [4-(3-メトキシフェニル)ピペリジノ]-7-[(3-フェニルプロピオニル)アミノ] ヘプタン 塩酸塩 参考例IVA-5:4,4ージフェニルー1-[4-(4-メトキシフェニル)ピペリジノ]-7-{[3-(4-メトキシフェニル)プロピオニル]-アミノ} ヘ

プタン 塩酸塩

参考例IVA -6:4, 4-ジフェニル-7- { [3-(4-メトキシフェニル) プロピオニル] アミノ} -1- [2,3,4,5-テトラヒドロ-3(1H)-ベンズアゼピン-3-イル] ヘプタン 塩酸塩

参考例IVA - 7:1-〔7-アセチルー2,3,4,5-テトラヒドロー3(1

H) -ベンズアゼピン-3-イル] -4, 4-ジフェニル-7- { [3-(4-メトキシフェニル) プロピオニル] アミノ} ヘプタン 塩酸塩

参考例IVA-9: 1-(8,9-i)メトキシー6,6-iジメチルー1,2,3,4,5,6-nキサヒドロー3-iンズアゾシンー3-iル)ー4,4-iジフェニルー $7-\{(3-i(4-x)+i)$ フェニル)プロピオニル〕アミノ $\}$ ヘプタン 塩酸塩

参考例IVA-10:4,4-ジフェニル-7-{[3-(4-メトキシフェニル)プロピオニル]アミノ}-1-(シス-1,2,3,4,4a,9,10,10a-オクタヒドロベンゾ[f]キノリン-1-イル)ヘプタン 塩酸塩

[0084]

参考例IVA-11: 1-(3-アザー6-メチル-1, 1a, 2, 3, 4, 4 a-ハキサヒドロー9-フルオレノンー3-イル) -4, 4ージフェニルー7ー { [3-(4-メトキシフェニル) プロピオニル] アミノ} ヘプタン 塩酸塩 参考例IVA-12:3, 4ージヒドロー1'-(4, 4ージフェニルー7-{ [3-(4-メトキシフェニル) プロピオニル] アミノ} ヘプチル} スピロ [ナフタレン-2(1H), 2'-ピロリジン] 塩酸塩 参考例IVA-13:3, 4ージヒドロー6-メトキシー1'-{4, 4ージフェニルー7-{[3-(4-メトキシフェニル) プロピオニル] アミノ} ヘプチル } スピロ[ナフタレン-2(1H), 2'-ピペリジン] 2塩酸塩

参考例IVA-14:6-xトキシー3, 4-ジヒドロー1'- {4, 4-ジフェニル-7-{ 3-(4-メトキシフェニル) プロピオニル] アミノ} ヘプチル

) スピロ〔ナフタレン-2 (1H), 2'-ピペリジン〕 塩酸塩 参考例IVA-15:3,4-ジヒドロ-6,7-ジメトキシ-1'-{4,4-ジフェニルー7-{[3-(4-ジメチルアミノフェニル)プロピオニル]アミ **丿】ヘプチル】スピロ〔ナフタレンー2 (1 H), 2'ーピペリジン〕 塩酸塩** 参考例IVA-16:3,4-ジヒドロ-6,7-ジメトキシ-1'-{4,4-ジフェニル-7-{[3-(4-フルオロフェニル)プロピオニル]アミノ}へ プチル)スピロ〔ナフタレンー2(1H), 2'ーピペリジン〕 塩酸塩 参考例IVA-17:3,4-ジヒドロ-6,7-ジメトキシ-1'-{7-{[3-(4-クロロフェニル)プロピオニル]アミノ}-4,4-ジフェニルヘプ チル スピロ [ナフタレン-2 (1H), 2'-ピペリジン] 塩酸塩 参考例IVA-18:3,4-ジヒドロ-6,7-ジメトキシ-1'-{7-{〔 3-(3,5-ジフルオロフェニル)プロピオニル]アミノ}-4,4-ジフェ ニルヘプチル〉スピロ〔ナフタレンー2(1H), 2'ーピペリジン〕 塩酸塩 参考例IVA-19:3, 4-ジヒドロー6, 7-ジメトキシー1'- {4, 4-ジフェニルー7ー { [3-(4-ピリジル) プロピオニル] アミノ} ヘプチル} スピロ〔ナフタレンー2(1H), 2'ーピペリジン〕 2塩酸塩 参考例IVA-20:3,4-ジヒドロ-6,7-ジメトキシー1'-{4,4-ジフェニルー7ー{[2-(5-メトキシインダン)カルボニル]アミノ}ヘプ **チル}スピロ〔ナフタレンー2 (1H), 2'ーピペリジン〕 塩酸塩**

[0085]

参考例IVA-21:3,4-ジヒドロー6,7-ジメトキシー1'-{4,4-ジフェニルー7-{[3-(3,4-メチレンジオキシフェニル)プロピオニル] アミノ] ヘプチル] スピロ[ナフタレン-2(1H),2'-ピペリジン] 塩酸塩

参考例IVA-22:3,4-ジヒドロー6,7-ジメトキシー1'ー{4,4-ジフェニルー7ー{[3-(4-メトキシフェニル)プロピオニル]アミノ}へプチル}スピロ[ナフタレンー2(1H),2'ーピペリジン]ー1ーオン 塩酸塩

参考例IVA-23:3,4-ジヒドロ-6-メトキシー5-ニトロー1'-{4

, 4 - ジフェニルー 7 - { [3 - (4 - メトキシフェニル) プロピオニル] アミノ} ヘプチル} スピロ [ナフタレン-2 (1 H), 2' - ピペリジン] 塩酸塩参考例IVA - 24:3, 4 - ジヒドロー6 - メトキシー7 - ニトロー1' - {4, 4 - ジフェニルー7 - { [3 - (4 - メトキシフェニル) プロピオニル] アミノ} ヘプチル} スピロ [ナフタレン-2 (1 H), 2' - ピペリジン] 塩酸塩参考例IVA - 25:7 - アミノー3, 4 - ジヒドロー6 - メトキシー1' - {4, 4 - ジフェニルー7 - { [3 - (4 - メトキシフェニル) プロピオニル] アミノ ヘプチル} スピロ [ナフタレン-2 (1 H), 2' - ピペリジン] 2塩酸塩

参考例IVA -27:7-アセチル-3, 4-ジヒドロ-6-メトキシ-1'-{ 4, 4-ジフェニル-7-{[3-(4-メトキシフェニル) プロピオニル] アミノ} ヘプチル スピロ[ナフタレン-2(1H), 2'-ピペリジン] 塩酸塩

参考例IVA-28:3,4-ジヒドロ-6,7-メチレンジオキシー1'-{4,4-ジフェニル-7-{[3-(4-メトキシフェニル)プロピオニル]アミノ}へプチル}スピロ[ナフタレン-2(1H),2'-ピペリジン] 塩酸塩参考例IVA-29:6,7-ジエトキシ-3,4-ジヒドロ-1'-{4,4-ジフェニル-7-{[3-(4-メトキシフェニル)プロピオニル]アミノ}へプチル}スピロ[ナフタレン-2(1H),2'-ピペリジン] 塩酸塩参考例IVA-30:3,4-ジヒドロ-1'-{4,4-ジフェニル-7-{[3-(4-メトキシフェニル]アミノ}へプチル}スピロ[ナフタレン-2(1H),2'-ペキサメチレンイミン] 塩酸塩

[0086]

参考例IVA-31: (+)-3, 4-ジヒドロ-6-メトキシ-1'- $\{4, 4$ -ジフェニル-7- $\{(4-メトキシフェニルアセチル)$ アミノ $\}$ ヘプチル $\}$ ス

ピロ〔ナフタレン-2 (1 H), 2'-ピペリジン〕塩酸塩 <u>参考例IVA-32:(-)-3,4-ジヒドロ-6-メトキシ-1'-{4,4</u> ージフェニルー7-〔(4-メトキシフェニルアセチル)アミノ〕ヘプチル}ス ピロ〔ナフタレン-2(1H), 2'-ピペリジン〕塩酸塩 参考例IVA-33:(-)-3,4-ジヒドロ-6,7-ジメトキシ-1'- { 4, 4-ジフェニルー7- [(4-メトキシフェニルアセチル)アミノ] ヘプチ ル) スピロ〔ナフタレン-2 (1 H), 2'-ピペリジン〕-1-オン塩酸塩 参考例IVA-34:(-) -3,4-ジヒドロ-6,7-ジメトキシー1'-{ 4, 4-ジフェニルー7ー〔(4-フルオロフェニルアセチル)アミノ〕ヘプチ ル)スピロ〔ナフタレン-2(1H), 2'-ピペリジン〕 塩酸塩 参考例IVA-35:(+) -3,4-ジヒドロ-6,7-ジメトキシー1'- { 4, 4ージフェニルー7ー〔(4ーフルオロフェニルアセチル)アミノ〕ヘプチ ル)スピロ〔ナフタレン-2 (1 H), 2'-ピペリジン〕 塩酸塩 参考例IVA-36:(-)-3,4-ジヒドロ-6,7-ジメトキシ-1'- { 4,4-ジフェニルー7ー{[3-(4-フルオロフェニル)プロピオニル]ア ミノ〉へプチル〉スピロ〔ナフタレン-2 (1 H), 2'-ピペリジン〕 塩酸 塩 参考例IVA-37:(+)-3,4-ジヒドロ-6,7-ジメトキシ-1'- { 4, 4-ジフェニルー7ー { [3-(4-フルオロフェニル) プロピオニル] ア ミノ〉へプチル〉スピロ〔ナフタレン-2(1H), 2'-ピペリジン〕 塩酸 塩 参考例IVA-38:(+) -3,4-ジヒドロ-6,7-ジメトキシー1'- { 7- { [3-(4-クロロフェニル) プロピオニル] アミノ} ー4, 4ージフェ ニルヘプチル}スピロ〔ナフタレン-2(1H), 2'-ピペリジン〕 塩酸塩 参考例IVA-39:(-) -3,4-ジヒドロ-6,7-ジメトキシ-1'-{ 7-{〔3-(4-クロロフェニル)プロピオニル〕アミノ}-4,4-ジフェ ニルヘプチル) スピロ〔ナフタレン-2(1H),2'-ピペリジン〕 塩酸塩 参考例IVA-40:(-) -3,4-ジヒドロ-6,7-ジメトキシー1'-{

4,4-ジフェニルー7-{{3-(4-メトキシフェニル)プロピオニル]ア

1

ミノ〉ヘプチル〉スピロ〔ナフタレン-2(1H), 2'-ピペリジン〕 塩酸 塩

[0087]

参考例IVA-41: (+)-3,4-ジヒドロ-6,7-ジメトキシ-1'-{
4,4-ジフェニル-7-{[3-(4-メトキシフェニル)プロピオニル]ア
ミノ}ヘプチル}スピロ〔ナフタレン-2(1H),2'-ピペリジン〕 塩酸塩

参考例IVA-42:3,4-ジヒドロ-4'-{4,4-ジフェニル-7-{[3-(4- メトキシフェニル)プロピオニル]アミノ}ヘプチル}スピロ[ナフタレン-2(1H),3'-モルホリン]塩酸塩

参考例IVA-43:3,4-ジヒドロ-7-メトキシ-4'- $\{4,4-ジフェニル-7-\{3-(4-メトキシフェニル)プロピオニルアミノ\}へプチル<math>\}$ スピロ $\{4,4-3\}$

参考例IVA-44:3,4-ジヒドロ-6,7-ジメトキシー4'-{4,4-ジフェニル-7-[3-(4-メトキシフェニル)プロピオニルアミノ] ヘプチル}スピロ[ナフタレン-2(1H),3'-モルホリン]塩酸塩

参考例IVA-45:3,4-ジヒドロー6,7-ジメトキシー4'-メチルー1'- $\{4,4-$ ジフェニルー7ー $\{3-(4-$ メトキシフェニル $\}$ プロピオニルアミノ $\}$ へプチル $\}$ スピロ $\{1+\}$ スピロ $\{1+\}$ 3とな酸塩

[0088]

参考例1B~40Bは、特開平10-81665号公報に従って製造することができる。

参考例1B-1:5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-1-ホルミルアミノー<math>2, 2-ジフェニルペンタン 塩酸塩

参考例1B-3:1-ホルミルアミノー5-(4-ヒドロキシー4-フェニルピペリジノ)-2, 2-ジフェニルペンタン 塩酸塩

参考例1B-4:5-[4-(4-h)]フルオロメチルフェニル) -4-ヒドロキシピペリジノ] -1-ホルミルアミノ-2, 2-ジフェニルペンタン 塩酸塩

参考例1B-5:5-[4-[3,5-ピス(トリフルオロメチル)フェニル]-4-ヒドロキシピペリジノ]-1-ホルミルアミノ-2,2-ジフェニルペン

タン 塩酸塩

参考例1B-6:5-[4-(3,5-ジクロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-1-ホルミルアミノ-2,2-ジフェニルペンタン 塩酸塩参考例<math>1B-7:5-[4-(4-クロロフェニル)-1,2,3,6-テトラヒドロピリジン-1-イル]-1-ホルミルアミノ-2,2-ジフェニルペンタン 塩酸塩

参考例1B-8:1-ホルミルアミノ-2, 2-ジフェニル-5-(4-フェニルピペリジノ) ペンタン

参考例1B-9:5-[4-(4-クロロフェニル) ピペリジノ] -1-ホルミルアミノ-2, 2-ジフェニルペンタン 塩酸塩

[0089]

参考例2B-1:5-[4-(4-フルオロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-1-ホルミルアミノ-2,2-ジフェニルペンタン 塩酸塩参考例2B-2:1-ホルミルアミノ-5-[4-ヒドロキシ-4-(4-メトキシフェニル)ピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンタン 塩酸塩参考例2B-3:1-ホルミルアミノ-5-[4-ヒドロキシ-4-(2-ピリジル)ピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンタン 2塩酸塩

[0090]

参考例3B-1:1-アセチルアミノ-5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンタン 塩酸塩 参考例3B-2:1-アセトアセチルアミノ-5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンタン 塩酸塩

参考例 $3B-3:N-[5-[4-(4-\rho_0_0_0_0_0_0_0_0)-4-e_0_0]$ ペリジノ]-2, 2-ジフェニルペンチル] スクシンアミド酸エチル 塩酸塩 参考例 $3B-4:N-[5-[4-(4-\rho_0_0_0_0_0_0_0)-4-e_0_0]$ ペリジノ]-2, 2-ジフェニルペンチル] スクシンアミド酸 参考例 $3B-5:1-[5-[4-(4-\rho_0_0_0_0_0_0_0)-4-e_0_0]$ ペリジノ]-2, 2-ジフェニルペンチル]-3-エチルウレア

参考例3B-6:N-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンチル]メタンスルホンアミド 塩酸塩参考例3B-7:フェニル N-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンチル]カルバメート参考例3B-8:1-アセチルアミノ-5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2-フェニル-2-(2-ピリジル)ペンタン2塩酸塩

参考例3B-9:N-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンチル]オキサミド酸エチル 塩酸塩参考例3B-10:N-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンチル]マロナミド酸エチル 塩酸塩参考例3B-11:N-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンチル]グルタミド酸エチル参考例3B-12:N-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2-フェニルー2-(2-ピリジル)ペンチル]スクシンアミド酸エチル 2塩酸塩

[0091]

参考例4B-2:1-[5-[4-(4-)0007ェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンチル]-3-(3-ヒドロキシプロピル)ウレア 塩酸塩

参考例4B-3:1-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンチル]-3-(4-ヒドロキシブチル)ウレア 塩酸塩

参考例4B-4:3-[3-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンチル]ウレイド]プロピオン酸エチ

ル

参考例4B-5:1-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンチル]-3-(2-ジメチルアミノエチル)ウレア

参考例4B-6:1-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンチル]-3-(3-ジエチルアミノプロピル)ウレア

参考例4B-7:1-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンチル]-3-[3-(2-ピロリドン-1-イル)プロピル]ウレア

参考例4B-8:1-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンチル]-3-(2-ピペリジノエチル)ウレア

参考例4B-9:2-[3-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンチル]ウレイド]エタンスルホンアミド 塩酸塩

参考例4B-10:2-[3-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンチル]ウレイド]エタンスルホン酸

[0092]

参考例5B-1:N-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンチル]スクシンアミド酸参考例<math>5B-2:N-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンチル]オキサミド酸

参考例 5 B - 3: N - [5 - [4 - (4 - クロロフェニル) - 4 - ヒドロキシピペルジャ

ペリジノ]-2,2-ジフェニルペンチル]マロナミド酸

参考例5B-4:N-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピ

ペリジノ]-2,2-ジフェニルペンチル]グルタミド酸

参考例5B-5:N-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピ

ペリジノ] -2-フェニル-2-(2-ピリジル)ペンチル] スクシンアミド酸

[0093]

[0094]

参考例8B-1:N-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンチル]-3-(3-ヒドロキシピロリジン-1-イル)プロパンアミド

参考例8B-2:5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニル-1-(3-ピロリジン-1-イループロピオニルアミノ)ペンタン

[0095]

参考例9B:N-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンチル]-3-(t-ブトキシカルボニル)アミノプロパンアミド

参考例10B:N-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンチル]-3-アミノプロパンアミド <math>2塩酸塩

参考例11B:N- [5- [4- (4-クロロフェニル) -4-ヒドロキシピペ リジノ] -2, 2-ジフェニルペンチル] -3- (アセチルアミノ) プロパンア

参考例12B:N-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンチル]-3-(プロピオニルアミノ)プロパンアミド

参考例13B:1-[4,4-ジフェニル-5-(フェニルオキシカルボニルアミノ)ペンタノイル<math>]-4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジン

参考例14B:1-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニル-5-オキソペンチル]-3-[3-(ヒドロキシ)プロピル]ウレア

参考例15B:1-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニル-5-オキソペンチル]-3-[3-(ジメチルアミノ)エチル)ウレア

参考例16B:1-(5-アセチルアミノ-4,4-ジフェニルペンタノイル)-4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジン

参考例19B:1-[5-[4-(4-)0007ェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニル-5-オキソペンチル]-3-[3-(2-オキソー1-ピロリジノ)プロピル)ウレア

[0096]

参考例22B:1-ホルミルアミノー[5-[4-ヒドロキシー4-(4-クロロフェニル) ヘキサメチレンイミン-1-イル]-2,2-ジフェニルペンタン 塩酸塩

参考例24B:2, 2-ピス(4-クロロフェニル)-5-[4-(4-クロロフェニル)-5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ピドロキシピペリジノ]-1-ホルミルアミノペンタン 塩酸塩

参考例25B:N-[2,2-ピス(4-クロロフェニル)-5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]] ペンチルスクシンアミド酸エチル 塩酸塩

参考例26B:N-[2, 2-ビス(4-クロロフェニル)-5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]] ペンチルスクシンアミド酸 【0097】

参考例27B-4:1-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシ



 $\| \mathbb{C}^{2} \| \mathbb{C}^{2} \| \| \mathbb{$

参考例27B-5:1-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2, <math>2-ジフェニルペンチル]-3-(5-ヒドロキシペンチル) ウレア

参考例27B-7:1-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンチル]-3-[2-(メチルアミノ)エチル]-3-メチルウレア

参考例27B-8:1-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンチル]-3-(2-ヒドロキシエチル)-3-メチルウレア

参考例27B-9:1-[5-[4-(4-)0007ェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンチル]-3-[2-(アセチルアミノ)エチル]ウレア

[0098]

参考例27B-11:1-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンチル]-3-(3-ヒドロキシプロピル)ウレア

参考例27B-12:1-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンチル]-3-(1-ベンジルピペリジン-4-イル)ウレア

参考例27B-13:N-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンチル]-4-メチルピペラジン-1-カルボキサミド

参考例27B-14:1N-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2, 2-ジフェニルペンチル]-4-ベンジルピペラジンー<math>1-カルボキサミド

参考例27B-15:1N-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2, <math>2-ジフェニルペンチル]-1, 2, 4, 5-テトラヒ

ドロー3ーベンズアゼピン-3-カルボキサミド

参考例27B-16:1N-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンチル]-3-(トリフルオロアセチルアミノ)ピロリジン-1-カルボキサミド

参考例27B-17:1N-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2, 2-ジフェニルペンチル]-4-(t-ブトキシカルボキサミド) ピペリジン<math>-1-カルボキサミド

参考例27B-18:[4-[3-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンチル]ウレイド]ピペリジノ]酢酸エチル

参考例27B-19:1-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2, 2-ジフェニルペンチル]-3-[1-(トリフルオロアセチル) ピペリジン-<math>4-イル] ウレア

参考例27B-20:1N-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンチル]-4-ホルミル-1-ピペラジンカルボキサミド

[0099]

参考例27B-21:1N-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンチル]-4-(3-ヒドロキシプロピル)-1-ピペラジンカルボキサミド

参考例27B-22:1N-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2, 2-ジフェニルペンチル]-4-(エトキシカルボニル)-1-ピペラジンカルボキサミド

参考例27B-23:1N-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロ

キシピペリジノ] -2, 2-ジフェニルペンチル] <math>-4- (モルホリノカルボニルメチル) -1-ピペラジンカルボキサミド

[0100]

参考例28B-1:3-[3-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンチル]ウレイド]プロピオン酸

参考例28B-2:4-[3-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2, 2-ジフェニルペンチル]ウレイド] 酪酸

参考例29B:1N-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンチル] ビニルスルホンアミド

参考例30B:1N-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンチル]-2-(ピロリジノ)エチルスルホンアミド

参考例3 1 B: 1 - [5 - [4 - (4 - クロロフェニル) - 4 - ヒドロキシピペリジノ] - 2, 2 - ジフェニルペンチル] - 3 - [3 - (カルバモイルオキシ)プロピル] ウレア

参考例32B:1-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンチル]-3-(ピペリジン-4-イル)ウレア

[0101]

参考例33B-1:4-[4-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンチル]アミノカルボニルアミノ]ピペリジノ-4-オキソ酪酸エチル

参考例33B-3:1-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンチル]-3-(1-アセチルピペリジン-4-イル)ウレア

参考例33B-4-N-エトキシカルボニルメチルー4- [5- [4- (4-ク

ロロフェニル)−4−ヒドロキシピペリジノ]−2,2−ジフェニルペンチル] アミノカルボニルアミノ−1−ピペリジンカルボキサミド

参考例33B-5:3-[4-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンチル]アミノカルボニルアミノ]ピペリジノ-3-オキソプロピオン酸エチル

[0102]

参考例34B-1:1-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンチル]-3-(1-エチルピペリジン-4-イル)ウレア

参考例34B-2:1-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンチル]-3-[1-(2-ヒドロキシエチル)ピペリジン-4-イル]ウレア

参考例34B-3:3-[4-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンチル]アミノカルボニルアミノピペリジノ]プロピオン酸エチル

参考例34B-4:1-[5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンチル]-3-[1-(3-ヒドロキシプロピル)ピペリジン-4-イル]ウレア

参考例35B:1-[(ピペリジン-4-イル)カルボキサミド]-5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンタン 2塩酸塩

[0103]

参考例36B-3:1-[N-(2-モルホリノエチル) ピペリジン-4-イ

参考例36B-4:1-[[N-(2-ジメチルアミノエチル) ピペリジン-4-イル] カルボキサミド] -5-[4-(4-クロロフェニル) -4-ヒドロキシピペリジノ] -2, 2-ジフェニルペンタン3塩酸塩

[0104]

参考例37B-2:1-[[(N-メチルカルバモイル) ピペリジン-4-イル] カルボキサミド] <math>-5-[4-(4-クロロフェニル) -4-ヒドロキシピペリジノ] -2, 2-ジフェニルペンタン 塩酸塩

参考例37B-3:1-[[(N-フェニルカルバモイル) ピペリジンー<math>4-イル] カルボキサミド] -5-[4-(4-クロロフェニル) -4-ヒドロキシピペリジノ] -2, 2-ジフェニルペンタン 塩酸塩

参考例37B-5:1-[[N-(エトキシカルボニルアセチル) ピペリジンー <math>4-4ル] カルボキサミド] -5-[4-(4-4)ロロフェニル) -4-4ドロキシピペリジノ] -2, 2-3フェニルペンタン 塩酸塩

参考例37B-6:1-[N-(3-メトキシカルボニルプロピオニル) ピペリジン-4-イル] カルボキサミド] -5-[4-(4-クロロフェニル) -4-ヒドロキシピペリジノ] -2, 2-ジフェニルペンタン 塩酸塩

参考例37B-7:1-[[N-(ニコチノイル) ピペリジンー4ーイル] カルボキサミド] <math>-5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ] -2, 2-ジフェニルペンタン 2塩酸塩

参考例37B-8:1-[[N-(4-ジメチルアミノブチリル) ピペリジンー 4-イル] カルボキサミド] <math>-5-[4-(4-クロロフェニル) -4-ヒドロ

キシピペリジノ]-2,2-ジフェニルペンタン 2塩酸塩

[0105]

参考例38B:1-[(N-プロピルピペリジン-4-イル) カルボキサミド]-5-[4-(4-クロロフェニル) -4-ヒドロキシピペリジノ] -2, 2-ジフェニルペンタン 2塩酸塩

参考例39B:1-[[N-3-ピリジルアセチル) ピペリジンー<math>4-イル] カルボキサミド] -5-[4-(4-クロロフェニル) -4-ヒドロキシピペリジノ] -2, 2-ジフェニルペンタン 2塩酸塩

[0106]

参考例1C~15Cは、特開平11-71350号公報に従って製造することができる。

参考例2C: ピペリジン-4-イル N- (5- (4- (4- クロロフェニル) -4-ヒドロキシピペリジノ) -2,2-ジフェニルペンチル) カルバメート

参考例4C:1-(ニコチノイル)ピペリジン-4-イル N-(5-(4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ)-2,2-ジフェニルペンチル)カルバメート

[0107]

参考例5C-1:1-(5-(4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ)-2,2 -ジフェニルペンチル)-3-(1-(2-クロロエチルオキシカルボニル)ピペリジン-4-イル)ウレア

参考例5C-2:-1-(5-(4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ)-2

,2-ジフェニルペンチル) -3- (1- (アセトキシアセチル) ピペリジン-4-イル) ウレア

参考例5C-3:1-(5-(4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ)-2,2-ジフェニルペンチル)-3-(1-(ニコチノイル)ピペリジン-4-イル)ウレア参考例5C-4:1-(5-(4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ)-2,2

-ジフェニルペンチル)-3-(1-(イソニコチノイル)ピペリジン-4-イル)ウレ ア

参考例5C-5:1-(5-(4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ)-2,2-ジフェニルペンチル)-3-(1-(ベンゾイル)ピペリジン-4-イル)ウレア参考例6C:1-(5-(4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ)-2,2-ジフェニルペンチル)-3-(1-(2-ヒドロキシアセチル)ピペリジン-4-イル)ウレア

参考例7C:1-(5-(4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ)-2,2-ジフェニルペンチル)-3-(1-(2-ピロリジン<math>-1-イル)エチルオキシカルボニル)ピペリジン-4-イル)ウレア

参考例8C-1:N-(5-(4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ)-2,2 -ジフェニルペンチル)ニコチンアミド 2塩酸塩

参考例8C-2:2-クロロエチル (5-(4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ)-2,2-ジフェニルペンチルアミノ)カルバメート

参考例9C:1-(5-(4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ)-2,2-ジフェニルペンチル)-4,5-ジヒドロ-2-オキサゾロン

[0108]

参考例10C-1:2-(1-(t-プトキシカルボニル) ピペリジン-4-イル) -N-(5-(4-クロロフェニル) -4-ヒドロキシピペリジノ) -2,2-ジフェニルペンチル) アセタミド

参考例10C-2:2-(1-(t-プトキシカルボニル) ピペリジン-4-イリデン)-N-(5-(4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ)-2,2-ジフェニルペンチル) アセタミド

参考例11C-1:N--(5-(4-(4-ク-ロ-ロフェニル)-4-ヒ-ドロキシピペリジノ)-2,

2-ジフェニルペンチル)-2-(ピペリジン-4-イル)アセタミド 2塩酸塩 参考例11C-2:N-(5-(4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ)-2, 2-ジフェニルペンチル)-2-(ピペリジン-4-イリデン)アセタミド 2塩酸塩

[0109]

参考例12C-1:N-(5-(4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ)-2-フェニル-2-(2-ピリジル)ペンチル)-1-(エトキシカルボニル)ピペリジン-4-カルボキサミド 2塩酸塩

参考例12C-2: N-(5-(4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ)-2-フェニル-2-(2-ピリジル)ペンチル)-1-(イソニコチノイル)ピペリジン-4-カルボキサミド 3塩酸塩

参考例12C-3:N-(5-(4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ)-2,2-ビス(4-フルオロフェニル)ペンチル)-1-(イソニコチノイル)ピペリジン-4-カルボキサミド 2塩酸塩

[0110]

参考例13C-1:1-(5-(4-(4-)0007ェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ)-2-フェニル-2-(2-ピリジル)ペンチル)-3-(3-ヒドロキシプロピル)ウレア 2塩酸塩 参考例<math>13C-2:1-(5-(4-(4-)0007ェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ)-2-フェニル-2-(2-ピリジル)ペンチル)-3-(1-(ニコチノイル)ピペリジン-4-イル)ウレア 3塩酸塩

参考例13C-3:1-(5-(4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ)-2-フェニル-2-(2-ピリジル)ペンチル)-3-(1-(イソニコチノイル)ピペリジン-4-イル)ウレア 3塩酸塩

参考例13C-4:1-(5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ビス(4-フルオロフェニル)ペンチル)-3-(1-(イソニコチノイル)ピペリジン-4-イル)ウレア <math>2塩酸塩

参考例13C-5:1-(5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2,2-ビ

ス(4-フルオロフェニル)ペンチル)-3-(3-ヒドロキシプロピル)ウレア 参考例13C-6:1-(5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2, 2-ビス(4-フルオロフェニル)ペンチル)-3-(1-(ニコチブイル)ピペリジン-4-イル)ウレア

参考例13C-7:1-(5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2-(4-フルオロフェニル)-2-フェニルペンチル)-3-(1-(イソニコチノイル)ピペリジン-4-イル)ウレア 2塩酸塩

参考例13C-8:1-(5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2-(4-フルオロフェニル)-2-フェニルペンチル)-3-(3-ヒドロキシプロピル)ウレア 塩酸塩

参考例13C-9:1-(5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2-(4-フルオロフェニル)-2-フェニルペンチル)-3-(1-(ニコチノイル)ピペリジン-4-イル)ウレア 2塩酸塩

参考例14C:N-(5-(4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ)-2,2-ビス(4-フルオロフェニル)ペンチル)アセトアミド 塩酸塩

参考例15C:N-(5-[4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシピペリジノ]-2-(4-フルオロフェニル)-2-フェニルペンチル)アセトアミド 塩酸塩

[0111]

参考例1D

ベンジル 2-((5-ヒドロキシ-2,2-ジフェニルペンチル)アミノ)-2-オキソエチルカルバメート

【化83】

5-アミノー4,4-ジフェニルペンタノール(15.8 g)のアセトニトリル(100 ml)溶液に2-(((ベンジルオキシ)カルボニル)アミノ)酢酸(13 g)、WSC(14 g)を加えた

。室温で終夜撹拌後、反応液を濃縮し、残さに酢酸エチルと水を加えた。有機層を分離し、飽和重曹水で洗った後乾燥濃縮した。残さをIPE/酢酸エチルから再結晶して標題化合物(21 g)を得た。

融点:122-123℃.

[0112]

参考例2D

tert-ブチル 2-((5-ヒドロキシ-2,2-ジフェニルペンチル)アミノ)-2-オキソエチルカルバメート

【化84】

5-アミノー4,4-ジフェニルペンタノール(4 g)のアセトニトリル(30 ml)溶液に 2-(((tert-ブトキシ)カルボニル)アミノ)酢酸(3.5 g)、WSC(4 g)とトリエチルアミン(5 ml)を加えた。室温で終夜撹拌後、反応液を濃縮し、残さに酢酸エチルと水を加えた。有機層を分離し、飽和重曹水で洗った後乾燥濃縮した。残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製(展開溶媒;酢酸エチル)して標題化合物(4g)を得た。

油状物:

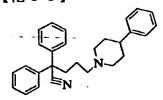
¹NMR(CDCl₃): 1.2-1.6 (2H, m), 1.43 (9H, s), 1.802.3 (2H, m), 3.4-3.6 (2H, m), 3.69 (2H, d), 4.04 (2H, d), 5.0 (1H, br), 5.70(1H, br), 7.1-7.4(10H, m).

[0113]

参考例3D

2,2-ジフェニル-5-(4-フェニル-1-ピペリジノ)ペンタンニトリル

【化85】



5-ブロモ-2,2-ジフェニルペンタンニトリル(9.5 g)のアセトニトリル(100 ml)溶液に、炭酸カリウム(6 g)と4-フェニルピペリジン(4.8 g)加えた。反応液を60 ℃で一晩撹拌後、濃縮した。残さをIPE/酢酸エチルから再結晶して標題化合物(1 g)を得た。

融点:88-89℃.

[0114]

参考例4D

7-オキソ-4,4-ジフェニル-7-(4-フェニル-1-ピペリジノ)ヘプタンニトリル

【化86】

6-シアノ-4,4-ジフェニルヘキサン酸(5.87g)のジクロロメタン(60 ml)溶液に塩化チオニル(3.57 g)を氷冷下加え、室温で1時間撹拌した。反応液にフェニルピペリジン(4.8 g)とトリエチルアミン(5 g)のジクロロメタン(20 ml)溶液を少しずつ加えさらに室温で1時間撹拌した。反応液を1規定塩酸、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下濃縮し得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル(4:1~1:1)で溶出し標題化合物(7.5 g)を得た。

油状物:

¹NMR(CDCl₃): 1.19-1.95 (4H, m), 1.96-2.08 (4H, m), 2.20-2.79 (6H, m), 2.91 (1H, dt, J=2.6, 18.0 Hz), 3.38-3.52 (1H, m), 4.66-4.80 (1H, m), 7.10 -7.38 (15H, m).

[0115]

実施例1

ベンジル 2-((2,2-ジフェニル-5-(4-フェニル-1-ピペリジノ)ペンチル)アミノ)-2-オキソエチルカルバメート 塩酸塩

【化87】

トリフェニルホスフィン(520 mg)のアセトニトリル溶液(10 ml)に氷冷下で臭素(320 mg)を加えた。続いて反応液にベンジル 2-((5-ヒドロキシ-2,2-ジフェニルペンチル)アミノ)-2-オキソエチルカルバメート(0.88 g)のアセトニトリル溶液(10 ml)を滴下した。室温で1時間撹拌後反応液を濃縮し、残さを酢酸エチルに溶かし、水洗乾燥後濃縮した。残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製(展開溶媒; IPE:酢酸エチル=1:1)してブロム体を得た。ブロム体のアセトニトリル(20 ml)溶液に4-フェニルピペリジン(320 mg)と炭酸カリウム(300 mg)を加えた。反応液を40℃で終夜撹拌した後、水にあけ酢酸エチルで抽出した。有機層を水洗乾燥後濃縮した。残さをアルミナカラムクロマトグラフィーで精製(展開溶媒:酢酸エチル)しさらに塩酸塩とした後に、酢酸エチル/エタノールから再結晶し、標題化合物(0.56g)を得た。

融点:167-168℃.

[0116]

実施例2

tert-ブチル 2-((2,2-ジフェニル-5-(4-フェニル-1-ピペリジノ)ペンチル)アミノ)-2-オキソエチルカルバメート



【化88】

tert-ブチル 2-((5-ヒドロキシ-2,2-ジフェニルペンチル)アミノ)-2-オキソエチルカルバメートから実施例1と同様にして合成した。

融点:145-146℃

[0117]

実施例3

4.4-ジフェニル-7-(4-フェニル-1-ピペリジノ)ヘプチルアミン 2塩酸塩

【化89】

2HCl

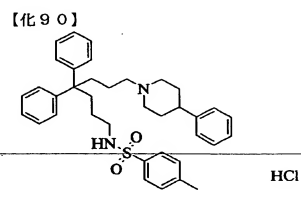
7-オキソ-4,4-ジフェニル-7-(4-フェニル-1-ピペリジノ)へプタンニトリル(2.2 g)のTHF (20 ml) 溶液に水素化アルミニウムリチウム (760 mg)のTHF (40 ml) 懸濁液を氷冷下加え、60℃で14時間撹拌した。反応終了後1規定水酸化ナトリウム水溶液をゆっくり滴下し析出した結晶をろ去後、ろ液を濃縮した。得られた残さを酢酸エチルに溶かし、有機層を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後濃縮した。残さを塩酸塩とし、ジクロロメタン-IPEから再結晶し、標題化合物 (2.0 g) を得た。

融点: 155-159℃.

[0118]

実施例4

N-(4,4-ジフェニル-7-(4-フェニル-1-ピペリジノ)ヘプチル)-4-メチルベンゼン スルホンアミド 塩酸塩



4,4-ジフェニル-7-(4-フェニル-1-ピペリジノ)へプチルアミン(500 mg)のジクロロメタン (15 ml) 溶液にトリエチルアミン (3 ml)、p-トシルクロリド (209 mg、1.1 mmol) およびDMAP (触媒量)を氷冷下加え、室温で1時間撹拌した。反応終了後、減圧下溶媒を留去し得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付した。ヘキサン-酢酸エチル (1:1) で精製し、さらに塩酸塩とした後、クロロホルム-IPEで再結晶し、標題化合物 (420 mg) を得た。

融点: 132-134℃

[0119]

実施例5

N-(4,4-ジフェニル-7-(4-フェニル-1-ピペリジノ)ヘプチル)アセタミド 塩酸塩 【化91】

4,4-ジフェニル-7-(4-フェニル-1-ピペリジノ)へプチルアミン (400 mg)のジクロロメタン (15 ml) 溶液にトリエチルアミン (3 ml)、無水酢酸 (102 mg、1 mmol) を氷冷下加え、室温で12時間撹拌した。反応終了後、減圧下溶媒を留去し得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付した。酢酸エチル-メタノール (1:0~10:1) で溶出して精製した後に、酢酸エチル-IPEから再結晶して標題化合物 (150 mg) を得た。

融点: 80-85℃

[0120]

実施例6

N-ベンジル-N-(4,4-ジフェニル-7-(4-フェニル-1-ピペリジノ)ヘプチル)アミン

2塩酸塩

【化92】

4,4-ジフェニル-7-(4-フェニル-1-ピペリジノ)へプチルアミン(426 mg)、ベンズアルデヒド(106 mg)、p-トシル酸ー水和物(触媒量)のベンゼン(5 ml) 溶液に無水硫酸マグネシウム(1 g)を加え、50℃で1時間撹拌した。沈殿物をろ去し、ろ液を減圧下濃縮し得られた残さをメタノール(5 ml)に溶解させ水素化ホウ素ナトリウム(38 mg)を加え室温で5分間撹拌した。反応終了後、減圧下濃縮し得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付した。酢酸エチルーメタノール(1:0~20:1)で溶出して精製しさらに塩酸塩とした後に、クロロホルム-IPEから再結晶して標題化合物(350 mg)を得た。

融点: 223-226℃

[0121]

実施例7

N-(4,4-ジフェニル-7-(4-フェニル-1-ピペリジノ)へプチル)-N-(3-メトキシベンジル)アミン 2塩酸塩

実施例6と同様にして合成した。

再結晶溶媒:クロロホルム-IPE.

融点: 215-217℃.

[0122]

実施例8

N-(4,4-ジフェニル-7-(4-フェニル-1-ピペリジノ)ヘプチル)-N-(2-メトキシベンジル)アミン 2塩酸塩

【化94】

実施例6と同様にして合成した。

再結晶溶媒:クロロホルム-IPE.

融点: 100-108℃.

[0123]

実施例9

N-(4,4-ジフェニル-7-(4-フェニル-1-ピペリジノ)ヘプチル)-N-(2-フルオロベン



ジル)アミン 2塩酸塩

【化95】

実施例6と同様にして合成した。

再結晶溶媒:クロロホルム-IPE

融点: 198-200℃.

[0124]

実施例10

N-(4,4-ジフェニル-7-(4-フェニル-1-ピペリジノ)ヘプチル)-2-チオフェンカル ボキサミド 塩酸塩

【化96】

4,4-ジフェニル-7-(4-フェニル-1-ピペリジノ)ヘプチルアミン (426 mg)の酢酸エチル (10 ml) 溶液に飽和炭酸ナトリウム水溶液 (10 ml) を加え激しく撹拌しながらテノイルクロリド (146 mg) を加えた。30分後有機層を分離し、飽和食塩水で洗浄し乾燥後、濃縮した。残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付した。ヘキサン-酢酸エチル (1:1) で溶出し、さらに塩酸塩とし、クロロホルム-IPEから再結晶し、標題化合物(0.5 g)を得た。

融点: 125-130℃.

[0125]

実施例11

N-(4,4-ジフェニル-7-(4-フェニル-1-ピペリジノ)ヘプチル)-2-フェニルアセタ

ミド 塩酸塩

【化97】

実施例10と同様にして合成した。

再結晶溶媒:クロロホルム-IPE.

融点: 103-110℃

[0126]

実施例12

N-(4,4-ジフェニル-7-(4-フェニル-1-ピペリジノ)へプチル)-N-(2-チエニルメチル)アミン 2塩酸塩

【化98】

N-(4,4-ジフェニル-7-(4-フェニル-1-ピペリジノ)へプチル)-2-チオフェンカルボキサミドのフリー体(300 mg)のTHF(5 ml)溶液に水素化アルミニウムリチ

ウム(114 mg)のTHF(5 ml) 懸濁液を氷冷下加え、12時間加熱環流した。反応終了後、1規定水酸化ナトリウム水溶液をゆっくり滴下し、析出した結晶をろ去後、ろ液を濃縮した。残さを酢酸エチルに溶解し、有機層を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、濃縮して標題化合物(300 mg)をアモルファス晶で得た。得られた化合物の一部を塩酸塩とし、クロロホルム-IPEから再結晶した。

融点: 120-125℃.

[0127]

実施例13

N-ベンジル-N-(4,4-ジフェニル-7-(4-フェニル-1-ピペリジノ) ヘプチル)-N-メチ ルアミン 2塩酸塩

【化99】

N-ベンジル-N-(4,4-ジフェニル-7-(4-フェニル-1-ピペリジノ)へプチル)アミン(175 mg)のアセトニトリル(5 ml) -37%ホルマリン(0.3 ml) 溶液にシアノ水素化ホウ素ナトリウム(31 mg) および酢酸(0.5 ml) を加え室温で1時間撹拌した。反応終了後、減圧下濃縮し、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付した。酢酸エチルで溶出して精製し、塩酸塩とした後に、クロロホルム-IPEで再結晶して標題化合物(130mg)を得た。

融点: 115-120℃.

[0128]

製剤例1A

(1)参考例IIA-45の化合物

10.0g

(2)乳糖

60.0g

(3)コーンスターチ

35. 0g

(4)ゼラチン

3. Og

(5)ステアリン酸マグネシウム

2. Og

参考例IIA-45で得られた化合物10.0gと乳糖60.0gおよびコーンスターチ35.0gの混合物を10重量%ゼラチン水溶液30ml(ゼラチンとして

3. Og) を用い、1 mmメッシュの篩を通して顆粒化した後、40℃で乾燥し再び篩過した。得られた顆粒をステアリン酸マグネシウム2. Ogと混合し、圧縮した。得られた中心錠を、蔗糖、二酸化チタン、タルクおよびアラビアゴムの水懸濁液による糖衣でコーティングした。コーティングが施された錠剤をミツロウで艶出して1000錠のコート錠を得た。

製剤例2A

(1)参考例IIA-45の化合物

10.0g

(2)乳糖

70. Og

(3)コーンスターチ

50.0g

(4)可溶性デンプン

7. Og

(5)ステアリン酸マグネシウム

3. 0g

参考例IIA-45で得られた化合物10.0gとステアリン酸マグネシウム3.0gを可溶性デンプンの水溶液70ml(可溶性デンプンとして7.0g)で顆粒化した後、乾燥し、乳糖70.0gおよびコーンスターチ50.0gと混合した。混合物を圧縮して1000錠の錠剤を得た。

[0129]

製剤例1B

(1)参考例4B-2の化合物

10.0g

(2)乳糖

60.0g

(3) コーンスターチ

35.0g

(4) ゼラチン

3. 0 g

(5) ステアリン酸マグネシウム

2. 0 g

参考例4B-2で得られた化合物10.0gと乳糖60.0gおよびコーンスターチ35.0gの混合物を10重量%ゼラチン水溶液30m1(ゼラチンとし

て3.0g)を用い、1mmメッシュの篩を通して顆粒化した後、40℃で乾燥し再び篩過した。得られた顆粒をステアリン酸マグネシウム2.0gと混合し、圧縮した。得られた中心錠を、蔗糖、二酸化チタン、タルクおよびアラビアゴムの水懸濁液による糖衣でコーティングした。コーティングが施した錠剤をミツロウで艶出して1000錠のコート錠を得た。

[0130]

製剤例2B

(1)参考例4B-2の化合物10.0g(2)乳糖70.0g(3)コーンスターチ50.0g(4)可溶性デンプン7.0g(5)ステアリン酸マグネシウム2.0g

参考例4B-2で得られた化合物10.0gとステアリン酸マグネシウム3.0gを可溶性デンプンの水溶液70ml(可溶性デンプンとして7.0g)で顆粒化した後、乾燥し、乳糖70.0gおよびコーンスターチ50.0gと混合した。混合物を圧縮して1000錠の錠剤を得た。

[0131]

製剤例1C

(1)参考例5C-3の化合物	10.0g
(2)乳糖	60.0g
(3) コーンスターチ	35.0g
(4) ゼラチン	3.0g
(5) ステアリン酸マグネシウム	2. 0 g

参考例5C-3で得られた化合物10.0gと乳糖60.0gおよびコーンスターチ35.0gの混合物を10重量%ゼラチン水溶液30m1(ゼラチンとして3.0g)を用い、1mmメッシュの篩を通して顆粒化した後、40℃で乾燥し再び篩過した。得られた顆粒をステアリン酸マグネシウム2.0gと混合し、圧縮した。得られた中心錠を、蔗糖、二酸化チタン、タルクおよびアラビアゴムの水懸濁液による糖衣でコーティングした。コーティングが施した錠剤をミツロ

ウで艶出して1000錠のコート錠を得た。

[0132]

製剤例2C

(1)参考例5C-3の化合物

10.0g

(2) 乳糖

70.0g

(3) コーンスターチ

50.0g

(4) 可溶性デンプン

7.0g

(5) ステアリン酸マグネシウム

2. 0 g

参考例5C-3で得られた化合物10.0gとステアリン酸マグネシウム3.0gを可溶性デンプンの水溶液70ml(可溶性デンプンとして7.0g)で顆粒化した後、乾燥し、乳糖70.0gおよびコーンスターチ50.0gと混合した。混合物を圧縮して1000錠の錠剤を得た。

[0133]

製剤例1D

(1) 実施例1の化合物	10.0g
(2)乳糖	60.0g
(3) コーンスターチ	35.0g
(4) ゼラチン	3. 0 g

(5) ステアリン酸マグネシウム

2. 0 g

実施例1で得られた化合物10.0gと乳糖60.0gおよびコーンスターチ35.0gの混合物を10重量%ゼラチン水溶液30m1(ゼラチンとして3.0g)を用い、1mmメッシュの篩を通して顆粒化した後、40℃で乾燥し再び篩過した。得られた顆粒をステアリン酸マグネシウム2.0gと混合し、圧縮した。得られた中心錠を、蔗糖、二酸化チタン、タルクおよびアラビアゴムの水懸濁液による糖衣でコーティングした。コーティングが施した錠剤をミツロウで艶出して1000錠のコート錠を得た。

[0134]

製剤例2D

(1) 実施例1の化合物

10.0g

(2) 乳糖

70.0g

(3) コーンスターチ

50.0g

(4) 可溶性デンプン

7. 0 g

(5) ステアリン酸マグネシウム

2. 0g

実施例1で得られた化合物10.0gとステアリン酸マグネシウム3.0gを 可溶性デンプンの水溶液70ml (可溶性デンプンとして7.0g)で顆粒化した後、乾燥し、乳糖70.0gおよびコーンスターチ50.0gと混合した。混合物を圧縮して1000錠の錠剤を得た。

[0135]

参考例1E ラット脳由来cDNAを用いたPCR法によるラットSLC-1 受容体cDNAの 増幅

ラット脳由来poly (A) *RNA (クローンテック社) を鋳型とし、ランダムプライマーを用いて逆転写反応を行なった。逆転写反応は、タカラRNA PCR ver. 2キットの試薬を使用した。次にこの逆転写生成物を鋳型として用い、配列番号: 1 および 2 の合成DNAプライマーを用いてPCR法による増幅を行なった。合成DNAプライマーは受容体蛋白に翻訳される領域の遺伝子が増幅されるように構築したが、その際に遺伝子の5'側に制限酵素Sal Iの認識する塩基配列が付加され、また3'側に制限酵素Spe Iの認識する塩基配列が付加されるように、5'側および3'側にそれぞれの制限酵素の認識配列を付加した。反応液の組成は、cDNA鋳型5 μl、合成DNAプライマー各0.4μM、0.25 mM dNTPs、pfu (ストラタジーン社) DNAポリメラーゼ0.5 μlおよび酵素に付属のバッファーで、総反応量は50 μlとした。増幅のためのサイクルはサーマルサイクラー(パーキンエルマー社)を用い、94℃・60秒の加熱の後、94℃・60秒、60℃・30秒、72℃・150秒のサイクルを35回繰り返し、最後に72℃で10分間反応させた。増幅産物の確認は、0.8%アガロースゲル電気泳動の後、エチジウムブロマイド染色によって行なった。

[0136]

参考例2E PCR産物のプラスミドベクターへのサブクローニングおよび挿入cDN A部分の塩基配列の解読による増幅cDNA配列の確認

参考例1 Eで行なったPCR後の反応産物は0.8 %の低融点アガロースゲルを用

いて分離し、バンドの部分をカミソリで切り出した後、細片化、フェノール抽出 、フェノール・クロロホルム抽出、エタノール沈殿を行なってDNAを回収した。P CR-ScriptTM Amp SK(+)クローニングキット (ストラタジーン社) の処方に従い 、回収したDNAをプラスミドベクターpCR-Script Amp SK(+)へサブクローニング した。これをエシェリヒア コリ (Escherichia coli) XL-1 Blue (ストラタジ ーン)に導入して形質転換した後、cDNA挿入断片を持つクローンをアンピシリン およびX-galを含むLB寒天培地中で選択し、白色を呈するクローンのみを滅菌し たつま楊枝を用いて分離し、形質転換体E. coli XL-1 Blue/ラットSLC-1を得た 。個々のクローンをアンピシリンを含むLB培地で一晩培養し、QIA prep8 mini p rep(キアゲン社)を用いてプラスミドDNAを調製した。調製したDNAの一部を用 いて制限酵素Sal IおよびSpe Iによる切断を行ない、挿入されている受容体cDNA 断片の大きさを確認した。塩基配列の決定のための反応はDyeDeoxy Terminator Cycle Sequence Kit (パーキンエルマー社)を用いて行ない、蛍光式自動シーケ ンサーを用いて解読した。得られた3クローンの配列を解析し全ての配列が報告 されているラットSLC-1タンパク質(配列番号:3)をコードするcDNA配列 (Lak aye, B. et al. Biochim. Biophys. Acta, Vol. 1401, pp. 216-220 (1998), ac cession No. AF08650) の5'側にSal I認識配列が付加し、3'側にSpe I認識配列 が付加した遺伝子配列と一致することを確認した(配列番号:4)。

[0137]

参考例3E ラットSLC-1発現CHO細胞の作製

参考例2 Eで配列が確認されたラット脳由来のSLC-1の全長アミノ酸配列をコードし、5'側にSal I認識配列が付加し、また3'側にSpe I認識配列を付加した遺伝子が導入されたプラスミドによって形質転換されたE. coliのクローンよりPla smid Midi Kit (キアゲン社)を用いてプラスミドを調製し、制限酵素Sal IおよびSpe Iで切断してインサート部分を切り出した。インサートDNAは電気泳動後、アガロースゲルからカミソリで切り出し、次に細片化、フェノール抽出、フェノール・クロロホルム抽出、エタノール沈殿を行なって回収した。このインサートDNAをSal IおよびSpe Iで切断した動物細胞発現用ベクタープラスミドpAKKO-111 H (Hinuma, S. et al. Biochim. Biophys. Acta, V 1. 1219, pp. 251-259 (199

4)記載のpAKK01.11Hと同一のベクタープラスミド)に加え、T4ライゲース(宝酒造)を用いてライゲーションを行ない、蛋白発現用プラスミドpAKKO- SLC-1を構築した。

pAKKO- SLC-1で形質転換したE. coli DH5 (トーヨーボー)を培養後、Plasmid Midi Kit (キアゲン社)を用いてpAKKO- SLC-1のプラスミドDNAを調製した。これをCellPhect Transfection Kit (アマシャムファルマシアバイオテク社)を用い添付のプロトコルに従ってCHO dhfr⁻細胞に導入した。10 μgのDNAをリン酸カルシウムとの共沈懸濁液とし、24時間前に5 x 10⁵または1 x 10⁶個のCHO dhfr⁻細胞を播種した10 cmシャーレに添加した。10%ウシ胎児血清を含むMEMα培地で1日間培養した後、継代し、選択培地である10%透析ウシ胎児血清を含む核酸不含MEMα培地で培養した。選択培地中で増殖してくるSLC-1発現CHO細胞である形質転換細胞のコロニー56クローンを選択した。

[0138]

参考例4E 全長ラットSLC-1レセプター蛋白質mRNAの発現量の高いCHO/SLC-1 細胞株の選択

参考例3 Eで樹立されたCHO/SLC-1株56クローンの全長ラットSLC-1レセプター蛋白質mRNAの発現量をCytostar T Plate (アマシャムファルマシアバイオテク社)を用い、添付のプロトコルに従って以下のように測定した。CHO/SLC-1株の各クローンをCytostar T Plateの各wellに2.5 x 10⁴個ずつ播種して24時間培養した後、10%ホルマリンによって細胞を固定した。各wellに0.25% Triton X-100を添加して細胞の透過性をあげた後、³⁵Sラベルした配列番号:5のriboprobeを加えてハイブリダイズさせた。20 mg/mlのRNaseAを各wellに加えて遊離のriboprobeを消化し、プレートをよく洗浄した後、ハイブリダイズしたriboprobeの放射活性をTopcounterで測定した。放射活性の高い株がmRNA発現量が高い。mRNA発現量の高い3クローンの中から、特にクローン番号44を主に用いた。

参考例5E ヒトSLC-1 cDNAを含むプラスミドの単離

ヒト胎児脳由来cDNA library (SUPERSCRIPTTM cDNA Library;GIBCOBRL社)を、Genetrapper cDNA positive selection system (GIBCOBRL社)のマニュアルに従って、ファージ F1 エンドヌクレアーゼを用いて、DNAにnickを入れた後、エシ

ェリヒア コリ エキソヌクレアーゼ IIIで消化することにより、1本鎖ヒト胎 児脳由来cDNA libraryを調製した。

Kolakowski Jr.ら (Kolakowski Jr., et al (1996) FEBS Lett. Vol. 398, pp. 253-258) の報告に基づいて作製した配列番号: 6の合成オリゴヌクレオチド (accession No. U71092の1434-1451に相当) の3'末端にbiotin-14-dCTPをTermi nal Deoxynucleotidyl Transferaseを用いて付加し、biotin化オリゴヌクレオチドを調製した。反応液の組成、反応時間はマニュアルに従った。

1本鎖ヒト胎児脳由来cDNA library 4μgを95℃で1分保温した後、氷上で急冷し、biotin化オリゴヌクレオチド20 ngを加え、37℃で1時間、添付ハイブリダイゼーションバッファーでハイブリダイズした。ストレプトアビジンピーズを加え、MAGNA-SEP Magnetic Particle Separator (GIBCOBRL社)を用いて、biotin化オリゴヌクレオチドにハイブリダイズした1本鎖ヒト胎児脳由来cDNAを単離し、Kolakowski Jr.らの報告 (Kolakowski Jr., et al (1996) FEBS Lett. Vol. 398, pp. 253-258) に基づいて作製した配列番号: 7の合成オリゴヌクレオチド (accession No. U71092の1011-1028に相当) 50ngをプライマーにしてマニュアルに従って相補鎖を合成し、2本鎖プラスミドとした。

[0139]

参考例 6 E 単離したヒトSLC-1 cDNAを含むプラスミドの塩基配列の決定 参考例 5 Eで得られたプラスミドをELECTROMAXTMDH10BTMCellsにエレクトロポレーション法で導入して形質転換した後、cDNA挿入断片を持つクローンをアンピシリン及びX-galを含むLB寒天培地中で選択し、白色を呈するクローンのみを滅菌したつま楊枝でつついて分離し、形質転換体E. coli. DH10B/hSLC-1を得た。個々のクローンをアンピシリンを含むLB培地で一晩培養し、QIA prep8 mini pre P (キアゲン社)を用いてプラスミドDNAを精製した。塩基配列決定のための反応は、DyeDeoxy Terminator Cycle Sequence Kit (パーキンエルマー社)を用いて行ない、蛍光式自動シーケンサーを用いて解読した。その結果、配列番号:8に示す配列が得られた。ここに得られた塩基配列がコードするアミノ酸配列(配列番号:9)は、Lakayeらの報告(Lakaye, B. et al. (1998) Bi chem. Biophy s. Acta, v l. 1401, pp. 216-220)において、ヒトSLC-1の配列を含むヒト染色 体DNA配列 (accession number: Z86090) をもとにしてラットSLC-1から類推された配列として推定されていたヒトSLC-1アミノ酸配列とは異なっており、推定配列のさらに69及び64アミノ酸上流に開始コドンであるATGがmRNA上で存在することを示している。この配列をコードするDNAを含むプラスミドによる形質転換体Escherichia coli DH10B/phSLC1L8をIFOおよびNIBHに寄託した。

[0140]

参考例7E ヒト胎児脳由来cDNAを用いたPCR法によるヒトSLC-1cDNAの増幅 ジーントラップ法によりクローニングされたヒトSLC-1DNA配列を含むプラ スミドを鋳型とし、配列番号:10および11の合成DNAプライマーと配列番号 :12および13の合成DNAプライマーを用いてPCR法による増幅をそれぞれ行な った。前者の増幅DNAをヒトSLC-1(S)と、後者の増幅DNAをヒトSLC-1(L)と 命名した。合成DNAプライマーは受容体蛋白に翻訳される領域の遺伝子が増幅さ れるように構築したが、その際に遺伝子の5'側に制限酵素Sal Iの認識する塩基 配列が付加され、また3'側に制限酵素Spe Iの認識する塩基配列が付加されるよ うに、5' 側および3' 側にそれぞれの制限酵素の認識配列を付加した。ヒトSLC-1(S)増幅の反応液の組成は、ヒトSLC-1DNA配列を含むプラスミド鋳型5 μl、合 成DNAプライマー各0.4μM、0.2 mM dNTPs、pfuDNAポリメラーゼ0.5 μlおよび酵 素に付属のバッファーで、総反応量は50 μ1とした。増幅のためのサイクルはサ ーマルサイクラー(パーキンエルマー社)を用い、94℃・60秒の加熱の後、94℃ ・60秒、57℃・60秒、72℃・150秒のサイクルを25回繰り返し、最後に72℃・10 分保温した。また、ヒトSLC-1(L)増幅の反応液の組成は、ヒトSLC-1DNA配列 を含むプラスミド鋳型5 μl、合成DNAプライマー各0.4μM、0.2 mM dNTPs、pfuD NAポリメラーゼ0.5 μlおよび酵素に付属のバッファーで、総反応量は50 μlと した。増幅のためのサイクルはサーマルサイクラー(パーキンエルマー社)を用 い、94℃・60秒の加熱の後、94℃・60秒、60℃・60秒、72℃・3分のサイクルを 25回繰り返し、最後に72℃・10分保温した。増幅産物の確認は、0.8%アガロー スゲル電気泳動の後、エチジウムブロマイド染色によって行なった。

[0141]

参考例8E PCR産物のプラスミドベクターへのサブクローニングおよび挿入cDN

A部分の塩基配列の解読による増幅cDNA配列の確認

参考例7Eで行なったPCR後の反応産物は0.8 %の低融点アガロースゲルを用 いて分離し、バンドの部分をカミソリで切り出した後、細片化、フェノール抽出 、フェノール・クロロホルム抽出、エタノール沈殿を行なってDNAを回収した。P CR-ScriptTM Amp SK(⁺)クローニングキット(ストラタジーン社)の処方に従い 、回収したDNAをプラスミドベクターpCR-Script Amp $SK(^{+})$ へサブクローニング した。これをエシェリヒア コリ(Escherichia coli)DH5αcompetent cell(トーヨーボー)に導入して形質転換した後、cDNA挿入断片を持つクローンをアン ピシリンおよびX-galを含むLB寒天培地中で選択し、白色を呈するクローンのみ を滅菌したつま楊枝を用いて分離し、ヒトSLC-1 (S)の形質転換体E. coli DH5α /hSLC-1(S)とヒトSLC-1 (L)の形質転換体E. coli DH5α/hSLC-1(L)を得た。個々 のクローンをアンピシリンを含むLB培地で一晩培養し、QIA prep8 mini prep (キアゲン社)を用いてプラスミドDNAを調製した。調製したDNAの一部を用いて制 限酵素Sal IおよびSpe Iによる切断を行ない、挿入されている受容体cDNA断片の 大きさを確認した。塩基配列の決定のための反応はDyeDeoxy Terminator Cycle Sequence Kit (パーキンエルマー社)を用いて行ない、蛍光式自動シーケンサー を用いて解読した。得られたクローンの配列は、ヒトSLC-1遺伝子を鋳型として 配列番号:10および11の合成DNAプライマーで増幅されるべきDNA配列(配列番号:14)およびヒトSLC-1遺伝子を鋳型として配列番号:12および1 3の合成DNAプライマーで増幅されるべきDNA配列(配列番号:15)にそれ ぞれ一致した。

[0142]

参考例9E ヒトSLC-1(S)発現CHO細胞およびヒトSLC-1(L)発現CHO細胞の作製 参考例8Eで配列が確認されたヒトSLC-1(S)と、ヒトSLC-1(L)が導入されたプラスミドによって形質転換されたE. coliのクローンよりPlasmid Midi Kit (キアゲン社)を用いてプラスミドを調製し、制限酵素Sal IおよびSpe Iで切断してインサート部分を切り出した。インサートDNAは電気泳動後、アガロースゲルからカミソリで切り出し、次に細片化、フェノール抽出、フェノール・クロロホルム抽出、エタノール沈殿を行なって回収した。このインサートDNAをSal Iおよび

Spe Iで切断した動物細胞発現用ベクタープラスミドpAKKO-111H (Hinuma, S. et al. Biochim. Biophys. Acta, Vol. 1219, pp. 251-259 (1994)記載のpAKKO1.1 1Hと同一のベクタープラスミド) に加え、T4ライゲース (宝酒造) を用いてライゲーションを行ない、蛋白発現用プラスミドpAKKO-hSLC-1(S)とpAKKO-hSLC-1(L)を構築した。

pAKKO-hSLC-1(S)およびpAKKO-hSLC-1(L)で形質転換したE. coli $DH5\alpha$ (トーヨーボー)を培養後、Plasmid Midi Kit (キアゲン社)を用いてpAKKO-hSLC-1(S)とpAKKO-hSLC-1(L)のプラスミドDNAを調製した。これをCellPhect Transfection Kit (アマシャムファルマシアバイオテク社)を用い添付のプロトコルに従ってCHO dhfr 細胞に導入した。 $10~\mu$ gのDNAをリン酸カルシウムとの共沈懸濁液とし、24時間前に5~x10 5 または1~x10 6 個のCHO dhfr 細胞を播種した10~cmシャーレに添加した。10%ウシ胎児血清を含むMEM α 培地で1日間培養した後、継代し、選択培地である10% 透析ウシ胎児血清を含む核酸不含MEM α 培地で培養した。選択培地中で増殖してくるヒトSLC-1(S)遺伝子導入CHO細胞である形質転換細胞のコロニー56クローンおよび、ヒトSLC-1(L)遺伝子導入CHO細胞である形質転換細胞のコロニー61クローンを選択した。

[0143]

参考例10E ヒトSLC-1(S)およびヒトSLC-1(L) mRNAの発現量の高い遺伝子導入細胞株の選択

参考例9 Eで樹立されたCHO/hSLC-1(S)株56クローンおよびCHO/hSLC-1(L) 株6 1クローンのmRNAの発現量をCytostar T Plate (アマシャムファルマシアバイオテク社)を用い、添付のプロトコルに従って以下のように測定した。CHO/hSLC-1(S)株およびCHO/hSLC-1(L) 株の各クローンをCytostar T Plateの各wellに2.5 x 10⁴個ずつ播種して24時間培養した後、10%ホルマリンによって細胞を固定した。各wellに0.25% Triton X-100を添加して細胞の透過性をあげた後、³⁵Sラベルした配列番号:16のriboprobeを加えてハイブリダイズさせた。20 mg/mlのRNa seAを各wellに加えて遊離のriboprobeを消化し、プレートをよく洗浄した後、ハイブリダイズしたriboprobeの放射活性をT pcounterで測定した。放射活性の高い株がmRNA発現量が高い。 mRNA発現量の高い7クローンの中から、特にクロー

ン番号57を主に用いた。

[0144]

試験例1 被験化合物のGTPgSバインディングアッセイを用いたアンタゴニスト 活性の測定

参考例10Eで得られたヒトSLC-1発現CHO細胞クローン57および参考例4Eで

得られたラットSLC-1発現CHO細胞クローン44を用いて、以下の方法により膜画分を調製した。5 mM EDTA(エチレンジアミン四酢酸)を添加したリン酸緩衝生理食塩水 (pH 7.4) にヒト、およびラットSLC-1発現CHO細胞(1×10⁸個)を浮遊させ、遠心した。細胞のペレットにホモジネートバッファー(10 mM NaHCO3、5 mM EDT A、pH 7.5)を10 ml加え、ポリトロンホモジナイザーを用いてホモジネートした。400×gで15分間遠心して得られた上清をさらに100,000×gで1時間遠心し、膜画分の沈澱物を得た。この沈澱物を2 mlのアッセイバッファー[50 mM Tris-HCl(pH 7.5)、1 mM EDTA、0.1% BSA(ウシ血清アルブミン)、10 mM MgCl2、100 mM NaCl、1mM GDP (グアノシン5'-ニリン酸)、0.25 mM PMSF(フェニルメチルスルホニルフルオライド)、1mg/ml ペプスタチン、20 mg/ml ロイペプチン、10 mg/mlフォスフォラミドン]に懸濁し、100,000×gで1時間遠心した。沈澱物として回収された膜画分を再び20 mlのアッセイ バッファーに懸濁し、分注後 -80° Cで保存し、使用の都度解凍して用いた。

被験化合物のアンタゴニスト活性の測定は以下の通り実施した。ポリプロピレン製の96穴プレートに、アッセイバッファーで希釈したSLC-1発現CHO細胞膜画分17 1μ lを分注した後、DMSO溶液で希釈した $3x10^{-10}$ M MCH 2 ml、種々の濃度に希釈した被験化合物溶液 2 ml、および $[^{35}$ S]-Guanosine5'-(g-thio) triphosphate(第一化学薬品 社製) 25 mlを、それぞれ添加した(細胞膜終濃度:20mg/ml、 $[^{35}$ S]-Guanosine5'-(g-thio) triphosphate終濃度:0.33nM)。この反応液を25℃で1時間、攪拌しながら反応させた後、グラスフィルター(GF-C)を用いて吸引ろ過し、さらに洗浄液(50mM Tris-HCl緩衝液 pH7.5)300 mlで3回洗浄した。グラスフィルターに液体シンチレーターを50 ml添加し、残った放射活性を液体シンチレーションカウンターで測定した。

結合阻害率(%)=(化合物と MCHを添加したときの放射活性-DMSO溶液を添加し

たときの放射活性)/(MCHを添加したときの放射活性-DMSO溶液を添加したときの放射活性) $\times 100$ として、 結合阻害率(%)から化合物の IC_{50} 値を算出した。結果を〔表1〕に示す。

〔表1〕

化合物

阻害活性(IC₅₀: nM)

参考例IIA-5

100

実施例1

5

[0145]

【発明の効果】

化合物(I)またはその塩は、優れたMCH拮抗作用を有しており、メラニン 凝集ホルモンに起因する疾患(例えば、肥満症など)の予防・治療剤として有用 である。

[0146]

【配列表】

[SEQUENCE LISTING]

<110> Takeda Chemisrty Industries, Ltd.

<120> MCH Receptor Antagonist

<130> A99200

<160> 16

<210> 1

<211> 32

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223>

<400> 1

GTCGACATGG ATCTGCAAAC CTCGTTGCTG TG 32

<210> 2

<211> 32

```
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
⟨223⟩
<400> 2
ACTAGTTCAG GTGCCTTTGC TTTCTGTCCT CT
                                        32
<210> 3
⟨211⟩ 353
<212> PRT
<213> Rat
<400> 3
Met Asp Leu Gln Thr Ser Leu Leu Ser Thr Gly Pro Asn Ala Ser Asn
1
                 5
                                     10
                                                          15
Ile Ser Asp Gly Gln Asp Asn Leu Thr Leu Pro Gly Ser Pro Pro Arg
            20
                               25
                                                      30
Thr Gly Ser Val Ser Tyr Ile Asn Ile Ile Met Pro Ser Val Phe Gly
        35
                              40
                                                  45
Thr Ile Cys Leu Leu Gly Ile Val Gly Asn Ser Thr Val Ile Phe Ala
    50
                        55
                                             60
Val Val Lys Lys Ser Lys Leu His Trp Cys Ser Asn Val Pro Asp Ile
65
                    70
                                         75
                                                              80
Phe Ile Ile Asn Leu Ser Val Val Asp Leu Leu Phe Leu Leu Gly Met
                85
                                      90
                                                          95
Pro Phe Met Ile His Gln Leu Met Gly Asn Gly Val Trp His Phe Gly
            100
                                 105
                                                      110
Glu Thr Met Cys Thr Leu Ile Thr Ala Met Asp Ala Asn Ser Gln Phe
        115
                             120
                                                 125
Thr Ser Thr Tyr Ile Leu Thr Ala Met Thr Ile Asp Arg Tyr Leu Ala
    130
                        135
                                             140
```

Thr Val His Pro Ile Ser Ser Thr Lys Phe Arg Lys Pr Ser Met Ala Thr Leu Val Ile Cys Leu Leu Trp Ala Leu Ser Phe Ile Ser Ile Thr Pro Val Trp Leu Tyr Ala Arg Leu Ile Pro Phe Pro Gly Gly Ala Val Gly Cys Gly Ile Arg Leu Pro Asn Pro Asp Thr Asp Leu Tyr Trp Phe Thr Leu Tyr Gln Phe Phe Leu Ala Phe Ala Leu Pro Phe Val Val Ile Thr Ala Ala Tyr Val Lys Ile Leu Gln Arg Met Thr Ser Ser Val Ala Pro Ala Ser Gln Arg Ser Ile Arg Leu Arg Thr Lys Arg Val Thr Arg Thr Ala Ile Ala Ile Cys Leu Val Phe Phe Val Cys Trp Ala Pro Tyr Tyr Val Leu Gln Leu Thr Gln Leu Ser Ile Ser Arg Pro Thr Leu Thr Phe Val Tyr Leu Tyr Asn Ala Ala Ile Ser Leu Gly Tyr Ala Asn Ser Cys Leu Asn Pro Phe Val Tyr Ile Val Leu Cys Glu Thr Phe Arg Lys Arg Leu Val Leu Ser Val Lys Pro Ala Ala Gln Gly Gln Leu Arg Thr Val Ser Asn Ala Gln Thr Ala Asp Glu Glu Arg Thr Glu Ser Lys Gly Thr <210> 4

<211> 1074

<212> DNA <213> Rat <400> 4 GTCGACATGG ATCTGCAAAC CTCGTTGCTG TCCACTGGCC CCAATGCCAG CAACATCTCC 60 GATGGCCAGG ATAATCTCAC ATTGCCGGGG TCACCTCCTC GCACAGGGAG TGTCTCCTAC 120 ATCAACATCA TTATGCCTTC CGTGTTTGGT ACCATCTGTC TCCTGGGCAT CGTGGGAAAC 180 TCCACGGTCA TCTTTGCTGT GGTGAAGAAG TCCAAGCTAC ACTGGTGCAG CAACGTCCCC 240 GACATCTTCA TCATCAACCT CTCTGTGGTG GATCTGCTCT TCCTGCTGGG CATGCCTTTC 300 ATGATCCACC AGCTCATGGG GAACGGCGTC TGGCACTTTG GGGAAACCAT GTGCACCCTC 360 ATCACAGCCA TGGACGCCAA CAGTCAGTTC ACTAGCACCT ACATCCTGAC TGCCATGACC 420 ATTGACCGCT ACTTGGCCAC CGTCCACCCC ATCTCCTCCA CCAAGTTCCG GAAGCCCTCC 480 ATGGCCACCC TGGTGATCTG CCTCCTGTGG GCGCTCTCCT TCATCAGTAT CACCCCTGTG 540 TGGCTCTACG CCAGGCTCAT TCCCTTCCCA GGGGGTGCTG TGGGCTGTGG CATCCGCCTG 600 CCAAACCCGG ACACTGACCT CTACTGGTTC ACTCTGTACC AGTTTTTCCT GGCCTTTGCC 660 CTTCCGTTTG TGGTCATTAC CGCCGCATAC GTGAAAATAC TACAGCGCAT GACGTCTTCG 720 GTGGCCCCAG CCTCCCAACG CAGCATCCGG CTTCGGACAA AGAGGGTGAC CCGCACGGCC 780 ATTGCCATCT GTCTGGTCTT CTTTGTGTGC TGGGCACCCT ACTATGTGCT GCAGCTGACC 840 CAGCTGTCCA TCAGCCGCCC GACCCTCACG TTTGTCTACT TGTACAACGC GGCCATCAGC 900 TTGGGCTATG CTAACAGCTG CCTGAACCCC TTTGTGTACA TAGTGCTCTG TGAGACCTTT 960 CGAAAACGCT TGGTGTTGTC AGTGAAGCCT GCAGCCCAGG GGCAGCTCCG CACGGTCAGC 1020 AACGCTCAGA CAGCTGATGA GGAGAGGACA GAAAGCAAAG GCACCTGAAC TAGT 1074 <210> 5 <211> 262 <212> RNA <213> Rat <400> 5 GCGAAUUGGG UACCGGGCCC CCCCUCGAGG UCGACGGUAU CGAUAAGCUU GAUAUCGAAU 60 UCCUGCAGCC CGGGGGAUCC GCCCACUAGU UCAGGUGCCU UUGCUUUCUG UCCUCCUC 120 AUCAGCUGUC UGAGCGUUGC UGACCGUGCG GAGCUGCCCC UGGGCUGCAG GCUUCACUGA

CAACACCAAG CGUUUUCGAA AGGUCUCACA GAGCACUAUG UACACAAAGG GGUUCAGGCA 240 GCUGUUAGCA UAGCCCAAGC UG 262 <210> 6 ⟨211⟩ 18 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> ⟨223⟩ <400> 6 CAACAGCTGC CTCAACCC 18 <210> 7 <211> 18 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <223> <400> 7 CCTGGTGATC TGCCTCCT 18 <210> 8 ⟨211⟩ 1275 <212> DNA <213> Human <400> 8 TAGGTGATGT CAGTGGGAGC CATGAAGAAG GGAGTGGGGA GGGCAGTTGG GCTTGGAGGC 60 GGCAGCGGCT GCCAGGCTAC GGAGGAAGAC CCCCTTCCCA ACTGCGGGGC TTGCGCTCCG 120 GGACAAGGTG GCAGGCGCTG GAGGCTGCCG CAGCCTGCGT GGGTGGAGGG GAGCTCAGCT 180 CGGTTGTGGG AGCAGGCGAC CGGCACTGGC TGGATGGACC TGGAAGCCTC GCTGCTGCCC 240 ACTGGTCCCA ACGCCAGCAA CACCTCTGAT GGCCCCGATA ACCTCACTTC GGCAGGATCA 300

CCTCCTCGCA CGGGGAGCAT CTCCTACATC AACATCATCA TGCCTTCGGT GTTCGGCACC 360

ATC	TGCC	TCC	TGGG	CATC	AT C	GGGA	ACTC	C AC	GGTC	ATCT	TCG	CGGT	CGT	GAAG.	AAGTC	J
AAG	CTGC	ACT	GGTG	CAAC	AA C	GTCC	CCGA	CAT	CTTC	ATCA	TCA	ACCT	CTC	GGTA	GTAGA?	Γ
CTC	CTCT	TTC	TCCT	GGGC	AT G	CCCT	TCAT	G AT	CCAC	CAGC	TCA	TGGG	CAA	TGGG	GTGTG	G
CAC	TTTG	GGG	AGAC	CATG	TG C	ACCC	TCAT	CAC	GGCC	ATGG	ATG	CCAA	TAG	TCAG	TTCAC	3
AGC	ACCT.	ACA	TCCT	GACC	GC C	ATGG	CCAT	Γ GA	CCGC	TACC	TGG	CCAC	TGT	CCAC	CCCATO	3
TCT'	ГССА	CGA	AGTT	CCGG.	AA G	CCCT	CTGT	G GC	CACC	CTGG	TGA'	TCTG	CCT	CCTG	TGGGC	3
CTC	TCCT	TCA	TCAG	CATC.	AC C	CCTG	TGTG	G CT	GTAT	GCCA	GAC	TCAT	CCC	CTTC	CCAGG	A
GGT	GCAG'	TGG	GCTG	CGGC.	AT A	.CGCC	TGCC	CAA	CCCA	GACA	CTG	ACCT	CTA	CTGG	TTCAC	3
CTG	TACC.	AGT	TTTT	CCTG	GC C	TTTG	CCCT	G CC	TTTT	GTGG	TCA	TCAC.	AGC	CGCA:	TACGTO	3
AGG	ATCC	TGC	AGCG	CATG.	AC G	TCCT	CAGTO	G GC	CCCC	GCCT	CCC	AGCG(CAG	CATC	CGGCT	Ĵ
CGG	ACAA.	AGA	GGGT	GACC	CG C	ACAG	CCATO	C GC	CATC	TGTC	TGG	TCTT(CTT	TGTG	rgctgo	3
GCA	CCCT	ACT	ATGT	GCTA	CA G	CTGA	CCCAC	G TT	GTCC.	ATCA	GCC	GCCC	GAC	CCTC	ACCTT	Γ
GTC:	ract.	TAT	ACAA'	TGCG	GC C	ATCA	GCTT	G GG	CTAT	GCCA	ACAG	GCTG	CCT	CAAC	CCCTT	Γ
GTG:	raca:	rcg	TGCT	CTGT	GA G	ACGT	TCCG	C AA	ACGC'	TTGG	TCC	rgtc(GGT	GAAG	CCTGC	A
GCC	CAGG	GGC	AGCT	TCGC	GC T	GTCAG	GCAAC	C GC	TCAG.	ACGG	CTG	ACGA	GGA	GAGG	ACAGA/	1
AGC	AAAG	GCA	CCTG	A												
<210)> 9														•	
<21	l> 4:	22														
<212	2> PI	RT														
<213	3> H	uman	ı													
<400)> 9											٠				
MeT	Ser	Val	Gly	Ala	MeT	Lys	Lys	Gly	Val	Gly	Arg	Ala	Val	Gly	Leu	
1				5					10					15		
Gly	Gly	Gly	Ser	Gly	Cys	Gln	Ala	Thr	Glu	Glu	Asp	Pro	Leu	Pro	Asn	
			20					25					30			
Cys	Gly	Ala	Cys	Ala	Pro	Gly	Gln	Gly	Gly	Arg	Arg	Trp	Arg	Leu	Pro	
		35					40					45				
Gln	Pr	Ala	Trp	Val	Glu	Gly	Ser	Ser	Ala	Arg	Leu	Trp	Gļu	Gln	Ala	
	50		-			55					60					

Thi	r Gl	y Thi	r Gly	/ Trp	Me]	Γ Asp	Leu	Glu	ı Ala	a Ser	. Leı	ı Leı	ı Pro	Th:	r Gly	•			
65					70					7 5					80				
Pře	ā Ašı	n Ala	Sēr	Asn	Thr	Ser	Asp	Gly	Pro	Asp	Asn	Lei	ı Thi	Sei	Ala		-		-
				85					90					95					
Gly	/ Ser	Pro	Pro	Arg	Thr	Gly	Ser	Ile	Ser	Tyr	Ile	Asn	Ile	: Ile	e MeT				
			100		-		•	105					110)					
Pr	Ser	Val	Phe	Gly	Thr	Ile	Cys	Leu	Leu	ıGly	Ile	Ile	Gly	Asn	Ser				
		115	•				120					125							
Thr	Val	He	Phe	Ala	Val	Val	Lys	Lys	Ser	Lys	Leu	His	Trp	Cys	Asn				
	130					135					140				٠				
Asn	Val	Pro	Asp	Ile	Phe	Ile	Ile	Asn	Leu	Ser	Val	Val	Asp	Leu	Leu				
145					150					155					160				
Phe	Leu	Leu	Gly	MeT	Pro	Phe	MeT	Ile	His	Gln	Leu	MeT	Gly	Asn	Gly				
				165					170					175					
Val	Trp	His	Phe	Gly	Glu	Thr	MeT	Cys	Thr	Leu	Ile	Thr	Ala	MeT	Asp				
			180					185					190						
Ala	Asn	Ser	Gln	Phe	Thr	Ser	Thr	Tyr	Ile	Leu	Thr	Ala	MeT	Ala	Ile				
		195					200					205							
Asp	Arg	Tyr	Leu	Ala	Thr	Val	His	Pro	Ile	Ser	Ser	Thr	Lys	Phe	Arg				
	210				•	215					220								
Lys	Pro	Ser	Val	Ala	Thr	Leu	Val	Ile	Cys	Leu	Leu	Trp	Ala	Leu	Ser				
225					230				•	235					240				
Phe	Ile	Ser	Ile	Thr	Pro	Val	Trp	Leu	Tyr	Ala	Arg	Leu	Ile	Pro	Phe				
				245					250					255					
Pro	Gly	Gly	Ala	Val	Gly	Cys	Gly	Ile	Arg	Leu	Pro	Asn	Pro	Asp	Thr				
			260					265					270						
Asp	Leu	Tyr	Trp	Phe	Thr	Leu	Tyr	Gln	Phe	Phe	Leu	Ala	Phe	Ala	Leu				
		275					280					285							
Pro	Phe	Val	Val [~]	Ile	Thr	Ala	Ala :	Tyr '	Val	Arg	[le]	Leu	Gln	Arg	MeT				

295 300 290 Thr Ser Ser Val Ala Pro Ala Ser Gln Arg Ser Ile Arg Leu Arg Thr 310 315 320 305 Lys Arg Val Thr Arg Thr Ala Ile Ala Ile Cys Leu Val Phe Phe Val 325 330 335 Cys Trp Ala Pro Tyr Tyr Val Leu Gln Leu Thr Gln Leu Ser Ile Ser 340 350 345 Arg Pro Thr Leu Thr Phe Val Tyr Leu Tyr Asn Ala Ala Ile Ser Leu 355 360 365 Gly Tyr Ala Asn Ser Cys Leu Asn Pro Phe Val Tyr Ile Val Leu Cys 370 375 380 Glu Thr Phe Arg Lys Arg Leu Val Leu Ser Val Lys Pro Ala Ala Gln 390 395 400 385 Gly Gln Leu Arg Ala Val Ser Asn Ala Gln Thr Ala Asp Glu Glu Arg 410 415 405 Thr Glu Ser Lys Gly Thr 420 <210> 10 <211> 31 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <223> <400> 10 31 GTCGACATGG ACCTGGAAGC CTCGCTGCTG C <210> 11 <211> 31 <212> DNA (213) Artificial Sequence

<220>

<223>

<400> 11

ACTAGTTCAG GTGCCTTTGC TTTCTGTCCT C 31

<210> 12

<211> 33

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223>

<400> 12

AGTCGACATG TCAGTGGGAG CCATGAAGAA GGG 33

<210> 13

<211> 33

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

⟨223⟩

<400> 13 ⋅⋅

AACTAGTTCA GGTGCCTTTG CTTTCTGTCC TCT 33

<210> 14

<211> 1074

<212> DNA

<213> Human

<400> 14

GTCGACATGG ACCTGGAAGC CTCGCTGCTG CCCACTGGTC CCAACGCCAG CAACACCTCT 60

GATGGCCCCG ATAACCTCAC TTCGGCAGGA TCACCTCCTC GCACGGGGAG CATCTCCTAC 120

ATCAACATCA TCATGCCTTC GGTGTTCGGC ACCATCTGCC TCCTGGGCAT CATCGGGAAC 180

TCCACGGTCA TCTTCGCGGT CGTGAAGAAG TCCAAGCTGC ACTGGTGCAA CAACGTCCCC 240

特平11-266278

ATGACATOTTCA TCATCAACCT CTCGGTAGTA GATCTCCTCT TTCTCCTGGG CATGCCCTTC ATGATCCACC AGCTCATGGG CAATGGGGTG TGGCACCTTT GGGAGACCAT GTGCACCCTC ATCACGGCCA TGGATGCCAA TAGTCAGTTC ACCAGCACCT ACATCCTGAC CGCCATGGCC ATTGACCGCC ACCTGGCCAC TGTCCACCCC ATCTCTTCCA CGAAGTTCCG GAAGCCCTCT ACTGCCCACCC TGGTGATCTG CCTCCTGTGG GCCCTCTCCT TCATCAGCAT CACCCCTGTG 540 TGGCCGACCC TGGTGATCTG CCTCCTCTCCA GGAGGTGCAG TGGGCTGCGG CATACGCCTG 600 CCCAACCCAG ACACTGACCT CTACTGGTTC ACCCTGTACC AGTTTTTCCT GGCCTTTGCC 660 CTGCCTTTTG TGGTCATCAC AGCCGCATAC GTGAGGATCC TGCAGCGCAT GACGTCCTCA 720 GTGGCCCCCC CTCCCAGCG CAGCATCCGG CTGCGGACAA AGAGGGTGAC CCGCACAGCC 780 ATCGCCATCT GTCTGGTCTT CTTTGTGGC TGGGCACCCT ACTATGTGCT ACACCTGACC 840 CAGTTGTCCA TCAGCGCCC GACCCTCACC TTTGTCACA TCATGTGCT ACAGCTGACC 840 CAGTTGTCCA TCAGCGCCC GACCCTCACC TTTGTCACA TCATGTGCT ACAGCTGACC 840 CCGAAACGCT TGGTCCTGTC GGTGAAGCCC TTTGTTCACA TCATGTGCT TGAGACGTTC 960 CCGAAACGCT TGGTCCTGTC GGTGAAGCCC TTTGTTCACA TCATGTGCT TGAGACGTTC 960 CCGAAACGCT TGGTCCTGTC GGTGAAGCCT GCAGCCCAGG GGCACCTTCG CGCTGCAGC 1020 AACCCTCAGA CGGCTGACGA GGAGAGGACA GAAAGCAAAG GCACCTGAAC TAGT 1074 <211> 15 <211> 1283 <212> DNA <213> Buman <400> 15 AGTCGACATG TCAGTGGGAG CCATGAAGAA GGGAGTGGG AGGCCAGTTG GGCTTGGAGG 60 CGGCACAAGGT GGCAGGCCT GGAGGCTGC GCAGCCTCCC AACTGCGGG CTTGCGCTCC 120 GGGACAAGGT GGCAGGCCT GGAGGCTGCC GCAGCCTCCC TGCGTGAGC GGACCTCACC 120 GGGACAAGGT GGCAGGCCT GGAGGCTGCC GCAGCCTCCC TGCGTGAGC GGACCTCACC 120 GGGACAAGGT GGCAGGCCA CGGGAAGAA CCCCCTTCCC AACTGCGGG CTTGCGCTCC 120 GCGACAAGGT GGCAGGCGCA CCGGCACTGG CTGGATGGAC CTGGAGCCT CCCTGCCC 240 CACTGGTCCC ACGCGGACA ACACCTCTGA TGGCCCCAT AACCTCACT CGCGTGGAC 360 ACCTCCCTCG ACGCGGAACA ACACCTCTGA TGGCCCCGA TACCCTCG TGGGTGGAG GAGCCTCAGC 180 ACCTCCCTGC ACGGGAACA ACCCTCTGA TGGCCCCGA TACCCTCTC CGGTAGGAC 150 CAACCTCCTCG ACGGGAACA ACCCTCTCA TCAGGGTCAT TTCGCGGTCG TGAAGAAGTC 420 CAACCTCTCTCT CTCGGGCAT ACCCCCGA CTCCTCAT ACCTTCCT CGGTAGGAA ACCTCTCT CGGGAACT CTCCGGGACT TCCCTGCAT AACCTCCT CGGTAGGAA ACCTCCTTCT TCGCGGTCG TGAAGAAGTC 420 CAACCTCTCTCT TCCTGGGCA TCCCCTAT CACGG							
ATCACGGCCA TGGATGCCAA TAGTCAGTTC ACCAGCACCT ACATCCTGAC CGCCATGGCC 420 ATTGACCGCT ACCTGGCCAC TGTCCACCCC ATCTCTTCCA CGAAGTTCCG GAAGCCCTCT 480 GTGGCCACCC TGGTGATCTG CCTCCTGTGG GCCCTCTCT TCATCAGCAT CACCCCTGTG 540 TGGCTGTATG CCAGACTCAT CCCCTTCCCA GGAGGTGCAG TGGGCTGCGG CATACGCCTG 600 CCCAACCCAG ACACTGACCT CTACTGGTTC ACCCTGTACC AGTTTTTCCT GGCCTTTGCC 660 CTGCCTTTTG TGGTCATCAC AGCCGCATAC GTGAGGATCC TGCAGCGCAT GACGTCCTCA 720 GTGGCCCCCC CCTCCCAGCG CAGCATCCGG CTGCGGACAA AGAGGGTGAC CCGCACAGCC 780 ATCGCCATCT GTCTGGTCTT CTTTGTGTGC TGGGCACCCT ACTATGTGCT ACAGCTGACC 840 CAGTTGTCCA TCAGCCGCCC GACCCTCACC TTTGTCTACT TATACAATCC GGCCATCAGC 900 TTGGGCTATG CCAACAGCTG CCTCAACCCC TTTGTGTACA TCGTGCTCTG TGAGAGGTTC 960 CCCAAACGCT TGGTCCTGTC GGTGAAGCCT GCAGCCCAGG GGCAGCTTCG CGCTGTCACC 1020 AACGCTCAGA CGGCTGACGA GGAGAGGACA GAAAGCAAAG GCACCTGAAC TAGT 1074 <210> 15 <211> 1283 <212> DNA <213> Human <4400> 15 ACTCGACATG TCAGTGGGAG CCATGAAGAA GGGAGTGGGG AGGGCAGTTG GGCTTGAGC 120 GGGACAACGGT TCAGTGGGAG CCATGAAGAA GGGAGTGGGG AGGGCAGTTG GGCTTGAGC 120 GGGACAAGGT TCAGTGGGAG CCATGAAGAA GGGAGTGGGG AGGGCAGTTG GGCTTGAGC 120 GGGACAAGGT GGCAGGCGC CGGAGGAAGA CCCCCTTCCC AACTGCGGGG CTTGCGCTCC 120 GGGACAAGGT GGCAGGCGC CGGAGGAAGA CCCCCTTCCC AACTGCGGGG CTTGCGCTCC 120 GGGACAAGGT GGCAGGCGC GGAGGCTCC GCAGCCTCCG TCGGAGGCT CGCTGCCC 240 CACTGGTCCC AACGCCAGCA ACACCTCTGA TGGCCCCGAT AACCTCACTT CGGCAGGATC 300 ACCTCCTCCC AACGCCAGCA ACACCTCTGA TGGCCCCGAT AACCTCACTT CGGCAGGATC 300 ACCTCCTCCC CAGCGGAGCA TCTCCTACAT CAACATCATC ATGCCTTCGG TGTTCGGCAC 360 CATCTGCCTC CTGGGCATCA TCGCGAACCT CACGCGTATC TTCGGGGTGT TGAAGAAGTC 420 CAACGTCCAC TGGTGCAACA ACCCTCTCAT CAACATCATC ATGCCTTCG TGAAGAAGTC 420 CAACGTCCAC TGGGCAACA ACCCTCTCAT CAACATCATC ATGACCTCT CGGTAGGAAG 480 CATCTGCCTC CTGGGCAACA ACCCTCTCAT CAACATCATC ATGACCTCT CGGTAGGAAG 480 CATCTGCCTC CTGGGCAACA ACGCCCCCGA CATCTTCATC ATCAACCTCT CGGTAGTAGA 480	GACATCTTCA	TCATCAACCT	CTCGGTAGTA	GATCTCCTCT	TTCTCCTGGG	CATGCCCTTC	300
ATTGACCGCT ACCTGGCCAC TGTCCACCCC ATCTCTTCCA CGAAGTTCCG GAAGCCCTCT 480 GTGGCCACCC TGGTGATCTG CCTCCTGTGG GCCCTTCCT TCATCAGCAT CACCCCTGTG 540 TGGCTGTATG CCAGACTCAT CCCCTTCCCA GGAGGTGCAG TGGGCTGCGG CATACGCCTG 600 CCCAACCCAG ACACTGACCT CTACTGGTTC ACCCTGTACC AGTTTTTCCT GGCCTTTGCC 660 CTGCCTTTTG TGGTCATCAC AGCCGCATAC GTGAGGATCC TGCAGCGCAT GACGTCCTCA 720 GTGGCCCCCG CCTCCCAGCG CAGCATCCGG CTGCGGACAA AGAGGGTGAC CCGCACAGCC 780 ATCGCCATCT GTCTGGTCTT CTTTGTGTGC TGGGCACCA ACAGTGGTC ACAGCTGACC 840 CAGTTGTCCA TCAGCCGCCC GACCCTCACC TTTGTCTACT TATACAATGC GGCCATCAGC 900 TTGGGCTATG CCAACAGCTG CCTCAACCCC TTTGTGTACA TCGTGCTTCT GAGACGTTC 960 CGCAAACGCT TGGTCCTGTC GGTGAAGCCT GCAGCCCAGG GGCACCTTCG CGCTGTCAGC 1020 AACGCTCAGA CGGCTGACGA GGAGAGGACA GAAAGCAAAG GCACCTGAAC TAGT 1074 <210> 15 <211> 1283 <212> DNA <213> Human <4400> 15 AGTCGACATG TCAGTGGGAG CCATGAAGAA GGGAGTGGGG AGGGCAGTTG GGCTTGGAGG 60 CGGCAACAGGT GCCAGGCTA CGGAGGAAGA CCCCCTTCCC AACTGCGGG CTTGCCGCTC 120 GGGACAAGGT GCCAGGCTA CGGAGGAAGA CCCCCTTCCC AACTGCGGG CTTGCCCTC 120 GGGACAAGGT GCCAGGCGA CCGGCACTGG CGAGCCTGC TGGAGGCTCAGC 180 TCGGTTGTGG GAGCAGGCG CCGGCACTGG CTGGATGAC TGGCTCCC 240 CACTGGTCCC AACGCCGAA ACACCTCTGA TGGCCCCGAT AACCTCACTT CGGCAGGATC 300 ACCTCCTCGC ACGGGGAGCA TCTCCTACAT CAACATCATC ATCACCTCT CGGCAGGATC 360 CATCTGCCTC CTGGGCATCA TCGGGAACTC CACGGTCATC TTGGCGCTC TGAAGAAGT 360 CATCTGCCTC CTGGGCATCA TCGCGAACCT CACCGTACT TTGGCGCTC TGAAGAAGT 420 CAAGCTGCAC TGGGCAACA ACCCCCTGA TCACCTTCAT TTCGCGGTCG TGAAGAAGTC 420 CAAGCTGCAC TGGGGCATCA TCGCGAACCT CACCGTCACT TTCGCGCTC TGAAGAAGTC 420 CAAGCTGCAC TGGGGCATCA TCGCGCAC CATCTCACT TCACCCCAG CTCATGCCTC CGGTAGTAGA 480 TCTCCTCTTT CTCCTGGCCA TGCCCTTCAT TGACCCCAG CTCATGGCCA ATGGCGTTG 540	ATGATCCACC	AGCTCATGGG	CAATGGGGTG	TGGCACTTTG	GGGAGACCAT	GTGCACCCTC	360
TGGCCACCC TGGTGATCTG CCTCCTGTGG CCCCTTCCT TCATCAGCAT CACCCCTGTG 540 TGGCTGTATG CCAGACTCAT CCCCTTCCCA GGAGGTGCAG TGGGCTGCGG CATACGCCTG 600 CCCAACCCAG ACACTGACCT CTACTGGTTC ACCCTGTACC AGTTTTTCCT GGCCTTTGCC 660 CTGCCTTTTG TGGTCATCAC AGCCGCATAC GTGAGGATCC TGCAGCGCAT GACGTCCTCA 720 GTGGCCCCCG CCTCCCAGCG CAGCATCCGG CTGCGGACAA AGAGGGTGAC CCGCACAGCC 780 ATCGCCATCT GTCTGGTCTT CTTTGTGTGC TGGGCACCAC ACTATGTGCT ACACCTGACC 840 CAGTTGTCCA TCAGCCGCCC GACCCTCACC TTTGTCACT TATACAATGC GGCCATCAGC 900 TTGGGCTATG CCAACAGCTG CCTCAACCCC TTTGTGTACA TCGTGCTCTG TGAGACGTTC 960 CGCAAAACGCT TGGTCCTGTC GGTGAGAGCA GAAAGCAAAG GCACCTGAAC TAGT 1074 <210> 15 <211> 1283 <212> DNA <213> Human <400> 15 AGTCGACAGG TGCCAGGCA GGAGGAGAA GGGGAGGG AGGCCAGTG GGCTTGGAGC 180 CGGCACAGGT TGCAGGGGA CCATGAAGAA GGGAGTGGG AGGCCAGTTC GGCTTGGAGC 180 CGGCACAGGT GGCAGGCCT GGAGGAGAA CCCCCTTCCC AACTGCGGG CTTGCGCTCC 120 GGGACAAGGT GCCAGGCCT GGAGGAGAA CCCCCTTCCC AACTGCGGG CTTGCGCTCC 120 CGGCACAGGT GGCAGGCGA CCGGCAGGAGA CCCCCTTCCC AACTGCGGG CTTGCGCTCC 120 CGGCACAGGT GGCAGGCGA CCGGCAGTG CTGGATGGA CTGGAGGCT CGCTGCTCC 240 CACTGGTCCC AACGCCAGA ACACCTCTGA TGGCCCCGAT AACCTCACTT CGGCAGGATC 300 ACCTCCTCGC ACGGGAGCA TCTCCTACAT CAACATCATC ATGCCTTCG TGAAGAAGTC 420 CAAGGCTGCAC TGGTGCAACA ACGCCCCGA CATCTTCATC ATCAACCTCT CGGCAGGATC 420 CAAGGCTGCAC TGGGGAACA ACGCCCCCGA CATCTTCATC ATCAACCTCT CGGTAGGAAC 480 TCTCCTCTTT CTCCTGGGCA TGCCCTTCAT GATCCACCAG CTCATGGGCA AGGGGTGG 540	ATCACGGCCA	TGGATGCCAA	TAGTCAGTTC	ACCAGCACCT	ACATCCTGAC	CGCCATGGCC	420
TGGCTGTATG CCAGACTCAT CCCCTTCCCA GGAGGTGCAG TGGGCTGCGG CATACGCCTG 600 CCCAACCCAG ACACTGACCT CTACTGGTTC ACCCTGTACC AGTTTTTCCT GGCCTTTGCC 660 CTGCCTTTTG TGGTCATCAC AGCCGCATAC GTGAGGATCC TGCAGCGCAT GACGTCCTCA 720 GTGGCCCCCG CCTCCCAGCG CAGCATCCGG CTGCGGACAA AGAGGGTGAC CCGCACAGCC 780 ATCGCCATCT GTCTGGTCTT CTTTGTGTGC TGGGCACCCT ACTATGTGCT ACAGCTGACC 840 CAGTTGTCCA TCAGCCGCCC GACCCTCACC TTTGTCTACT TATACAATGC GGCCATCAGC 900 TTGGGCTATG CCAACAGCTG CCTCAACCCC TTTGTGTACA TCGTGCTCTG TGAGACGTTC 980 CGCAAACGCT TGGTCCTGTC GGTGAAGCCT GCAGCCCAGG GGCAGCTTCG CGCTGTCAGC 1020 AACGCTCAGA CGGCTGACGA GGAGAGGACA GAAAGCAAAG GCACCTGAAC TAGT 1074 <210> 15 <211> 1283 <2212> DNA <213> Human <4400> 15 AGTCGACATG TCAGTGGGAG CCATGAAGAA GGGAGTGGGG AGGGCAGTTG GGCTTGGAGG 60 CGGCAGCGGC TGCCAGGCCTA CGGAGGAAGA CCCCCTTCCC AACTGCGGG CTTGCGCTCC 120 GGGACAAGGT GGCAGGCGA CGGAGGAAGA CCCCCTTCCC AACTGCGGG GGAGCTCAGC 180 TCGGTTGTGG GAGCAGCGA CCGGCACTGG CTGGATGGAC CTGGAAGCCT CGCTGCTCC 240 CACTGGTCCC AACGCCAGCA ACACCTCTGA TGGCCCCCGAT AACCTCACTT CGGCAGGAT 300 ACCTCCTCGC CAGGGGACA ACACCTCTGA TGGCCCCGAT AACCTCACTT CGGCAGGATC 300 ACCTCCTCGC CTGGGGACA ACACCTCTGA TGGCCCCCGAT TTCGCGTGC TGAAGAAGTC 420 CAAGCTGCAC TGGGGAACA ACGTCCCCGA CATCTTCATC ATCAACCTCT CGGCAGGATC 360 CATCTGCCTC CTGGGCATCA TCCGGGAACCC CACCGTCACC CTGAAGCAC AGGCAGGAC ACACCTCTTACA TCACCTTCCT TGGCGCTC CGGTAGGAC 480 CATCTGCCTC CTGGGCATCA TCCGGGAACCC CACCGTCACC CTCAAGCCT CGGTAGGAC 480 TCCCCTCTTT CTCCTGGGCA TGCCCCTTCAT GATCCACCAC CTCATGGGCA ATGGGGTGG 540	ATTGACCGCT	ACCTGGCCAC	TGTCCACCCC	ATCTCTTCCA	CGAAGTTCCG	GAAGCCCTCT	480
CCCAACCCAG ACACTGACCT CTACTGGTTC ACCCTGTACC AGTTTTTCCT GGCCTTTGCC 660 CTGCCTTTTG TGGTCATCAC AGCCGCATAC GTGAGGATCC TGCAGCGCAT GACGTCCTCA 720 GTGGCCCCCG CCTCCCAGCG CAGCATCCGG CTGCGGACAA AGAGGGTGAC CCGCACAGCC 780 ATCGCCATCT GTCTGGTCTT CTTTGTGTCC TGGGCACCCT ACTATGTGCT ACACCTGACC 840 CAGTTGTCCA TCAGCCGCCC GACCCTCACC TTTGTCTACT TATACAATGC GGCCATCAGC 900 TTGGGCTATG CCAACAGCTG CCTCAACCCC TTTGTCTACT TATACAATGC GGCCATCAGC 900 CGCAAACGCT TGGTCCTGC GGTGAAGCCT GCAGCCCAGG GGCAGCTTCG CGCTGTCAGC 1020 AACGCTCAGA CGGCTGACGA GGAGAGGACA GAAAGCAAAG GCACCTGAAC TAGT 1074 <210> 15 <211> 1283 <212> DNA <213> Human <400> 15 AGTCGACATG TCAGTGGGAG CCATGAAGAA GGGAGTGGGG AGGGCAGTTG GGCTTGGAGG 60 CGGCAACGGT GCCAGGCTA CGGAGGAAGA CCCCCTTCCC AACTGCGGGG CTTGCGCTCC 120 GGGACAAGGT GGCAGGCGA CCGGCACTGC CGCAGCCTGC TGGAGGAG GGAGCTCAGC 180 TCGGTTGTGG GAGCAGGCA ACACCTCTGA TGGCCCCGAT AACCTCACTT CGGCAGGAT 300 ACCTCCTCGC ACCGCGAGCA ACACCTCTGA TGGCCCCGAT AACCTCACTT CGGCAGGATC 300 ACCTCCTCGC CTGGGGAACA ACACCTCTGA TGGCCCCGAT TCCGCTGC TGAAGAAGT 420 CAAGCTGCAC TGGGGAACA ACGCTCTGAT CAACATCATC ATGCCTTCCG TGTTCGGCAC 360 CATCTGCCCC CTGGGCAACA ACGCCCCGA CATCTTCATC TTCGCGGTG TGAAGAAGTC 420 CAAGCTGCAC TGGTGCAACA ACGTCCCCGA CATCTTCATC TTCGCGGTG TGAAGAAGTC 420 CAAGCTGCAC TGGTGCAACA ACGTCCCCGA CATCTTCATC TTCGCGGTG TGAAGAAGTC 420 CAAGCTGCAC TGGTGCAACA ACGTCCCCGA CATCTTCATC ATCAACCTCT CGGTAGGAAC 480 TCTCCTCTTT CTCCTGGGCA TGCCCCTTCAT GATCCACCAC CTCATGGGCA ATGGGGTGTG 540	GTGGCCACCC	TGGTGATCTG	CCTCCTGTGG	GCCCTCTCCT	TCATCAGCAT	CACCCCTGTG	540
CTGCCTTTTG TGGTCATCAC AGCCGCATAC GTGAGGATCC TGCAGCGCAT GACGTCCTCA 720 GTGGCCCCCG CCTCCCAGCG CAGCATCCGG CTGCGGACAA AGAGGGTGAC CCGCACAGCC 780 ATCGCCATCT GTCTGGTCTT CTTTGTGTGC TGGGCACCCT ACTATGTGCT ACAGCTGACC 840 CAGTTGTCCA TCAGCCGCC GACCCTCACC TTTGTCTACT TATACAATGC GGCCATCAGC 900 TTGGGCTATG CCAACAGCTG CCTCAACCCC TTTGTGTACA TCGTGCTCTG TGAGACGTTC 960 CGCAAACGCT TGGTCCTGTC GGTGAAGCCT GCAGCCCAGG GGCAGCTCG CGCTGTCAGC 1020 AACGCTCAGA CGGCTGACGA GGAGAGGACA GAAAGCAAAG GCACCTGAAC TAGT 1074 <210> 15 <211> 1283 <212> DNA <213> Human <400> 15 AGTCGACATG TCAGTGGGAG CCATGAAGAA GGGAGTGGGG AGGGCAGTTG GGCTTGGAGG 60 CGGCAGCGGC TGCCAGGCTA CGGAGGAAGA CCCCCTTCC AACTGCGGGG CTTGCGCTCC 120 GGGACAAGGT GGCAGGCGA CCGGCACTGG CTGGATGGAC CTGGAAGCCT CGCTGCCC 120 CACTGGTCCC AACGCCAGCA ACACCTCGA TGGCCCCGAT AACCTCACTT CGGCAGGATC 300 ACCTCCTCGC ACGGGGACA TCTCCTACAT CAACATCACT ATGCCTTCGG TGTTCGGCAC 360 CATCTGCCCC CTGGGGAACA ACGCCCCCGA CACCTCCC TTCCGCATCC TGAAGAACT 420 CAAGCTGCAC TGGTGCAACA ACGTCCCCGA CATCTTCATC ATCAACCTCT CGGTAGTAGA 480 TCTCCTCTTT CTCCTGGGCA TGCCCTTCAT GATCACCAC CTCATGGGCA ATGGGGTGTG 540	TGGCTGTATG	CCAGACTCAT	CCCCTTCCCA	GGAGGTGCAG	TGGGCTGCGG	CATACGCCTG	600
ATCGCCATCT GTCTGGTCTT CTTTGTGC TGGGCACCA AGAGGGTGAC CCGCACAGCC 780 ATCGCCATCT GTCTGGTCTT CTTTGTGC TGGGCACCCT ACTATGTGCT ACAGCTGACC 840 CAGTTGTCCA TCAGCCGCCC GACCCTCACC TTTGTCTACT TATACAATGC GGCCATCAGC 900 TTGGGCTATG CCAACAGCTG CCTCAACCCC TTTGTGTACA TCGTGCTCTG TGAGACGTTC 960 CGCAAACGCT TGGTCCTGTC GGTGAAGCCT GCAGCCCAGG GGCAGCTTCG CGCTGTCAGC 1020 AACGCTCAGA CGGCTGACGA GGAGAGGACA GAAAGCAAAG GCACCTGAAC TAGT 1074 <210> 15 <211> 1283 <2212> DNA <213> Human <400> 15 AGTCGACATG TCAGTGGGAG CCATGAAGAA GGGAGTGGGG AGGGCAGTTG GGCTTGGAGG 60 CGGCAGCGGC TGCCAGGCTA CGGAGGAGAA CCCCCTTCCC AACTGCGGG CTTGCGCTCC 120 GGGACAAGGT GGAGAGGCA CCGGCACTG CTGGATGAGC TGGGAGCAC 180 TCGGTTGTGG GAGCAGGCGA CCGGCACTGG CTGGATGACC TGGAAGCCT CGCTGCTCCC 240 CACTGGTCCC AACGCCAGCA ACACCTCTGA TGGCCCCGAT AACCTCACTT CGGCAGGATC 300 ACCTCCTCGC ACGGGGAGCA TCTCCTACAT CAACATCATC ATCACCTT CGGCAGGATC 420 CAAGCTGCAC TGGTGCAACA ACGTCCCGA CATCTCACT TCGCGGTCG TGAAGAAGTC 420 CAAGCTGCAC TGGTGCAACA ACGCCCCGA CATCTCACT TTCGCGGTCG TGAAGAAGTC 420 CAAGCTGCAC TGGTGCAACA ACGTCCCCGA CATCTTCATC ATCACCTCT CGGTAGTAGA 480 TCTCCTCTTT CTCCTGGGCA TGCCCTTCAT GATCCACCAC CTCATGGGCA ATGGGGTTGG 540	CCCAACCCAG	ACACTGACCT	CTACTGGTTC	ACCCTGTACC	AGTTTTTCCT	GGCCTTTGCC	660
ATCGCCATCT GTCTGGTCTT CTTTGTGTGC TGGGCACCCT ACTATGTGCT ACAGCTGACC 840 CAGTTGTCCA TCAGCCGCCC GACCCTCACC TTTGTCTACT TATACAATGC GGCCATCAGC 900 TTGGGCTATG CCAACAGCTG CCTCAACCCC TTTGTGTACA TCGTGCTCTG TGAGACGTTC 960 CGCAAACGCT TGGTCCTGTC GGTGAAGCCT GCAGCCCAGG GGCAGCTTCG CGCTGTCAGC 1020 AACGCTCAGA CGGCTGACGA GGAGAGGACA GAAAGCAAAG GCACCTGAAC TAGT 1074 <210> 15 <211> 1283 <212> DNA <213> Human <400> 15 AGTCGACATG TCAGTGGGAG CCATGAAGAA GGGAGTGGGG AGGGCAGTTG GGCTTGGAGG 60 CGGCAAGGGT TGCAGGGAG CCATGAAGAA GGGAGTGGGG AGGGCAGTTG GGCTTGAGG 60 CGGCAGCGGC TGCCAGGCTA CGGAGGAAGA CCCCCTTCCC AACTGCGGGG CTTGCGCTCC 120 GGGACAAGGT GGCAGGCGA CCGGCACTGG CTGGATGGAC CTGGAAGCCT CGCTGCCC 240 CACTGGTCCC AACGCCAGCA ACACCTCTGA TGGCCCCGAT AACCTCACTT CGGCAGGATC 300 ACCTCCTCGC ACGGGAGCA TCTCCTACAT CAACATCATC ATGCCTTCGG TGTTCGGCAC 360 CATCTGCCTC CTGGGCATCA TCGGGAACTC CACGGTCATC TTCGCGGTG TGAAGAAGTC 420 CAAGCTGCAC TGGTGCAACA ACGCCCCGA CATCTTCAT TTCGCGGTCG TGAAGAAGTC 420 CAAGCTGCAC TGGTGCAACA ACGCCCCCGA CATCTTCAT TTCGCGGTCG TGAAGAAGTC 420 CAAGCTGCAC TGGTGCAACA ACGCCCCCGA CATCTTCATC ATCAACCTCT CGGGAGGTGG 480 TCTCCTCTTT CTCCTGGGCA TGCCCCTCAT GATCCACCAC CTCATGGGCA ATGGGGTTGG 540	CTGCCTTTTG	TGGTCATCAC	AGCCGCATAC	GTGAGGATCC	TGCAGCGCAT	GACGTCCTCA	720
CAGTTGTCCA TCAGCCGCCC GACCCTCACC TTTGTCTACT TATACAATGC GGCCATCAGC 900 TTGGGCTATG CCAACAGCTG CCTCAACCCC TTTGTGTACA TCGTGCTCTG TGAGACGTTC 960 CGCAAACGCT TGGTCCTGTC GGTGAAGCCT GCAGCCCAGG GGCAGCTTCG CGCTGTCAGC 1020 AACGCTCAGA CGGCTGACGA GGAGAGGACA GAAAGCAAAG GCACCTGAAC TAGT 1074 <210> 15 <211> 1283 <212> DNA <213> Human <400> 15 AGTCGACATG TCAGTGGGAG CCATGAAGAA GGGAGTGGGG AGGGCAGTTG GGCTTGGAGG 60 CGGCAGCGCC TGCCAGGCTA CGGAGGAAGA CCCCCTTCCC AACTGCGGGG CTTGCGCTCC 120 GGGACAAGGT GGCAGGCCTA CGGAGGAAGA CCCCCTTCCC AACTGCGGGG CTTGCGCTCC 120 GGGACAAGGT GGCAGGCGC GGAGGCTGCC GCAGCCTGCG TGGGTGGAGG GGAGCTCAGC 180 TCGGTTGTGG GAGCAGGCGA CCGGCACTGG CTGGATGGAC CTGGAAGCCT CGCTGCTCC 240 CACTGGTCCC AACGCCAGCA ACACCTCTGA TGGCCCCGAT AACCTCACTT CGGCAGGATC 300 ACCTCCTCGC ACGGGGAGCA TCTCCTACAT CAACATCATC ATGCCTTCGG TGTTCGGCAC 360 CATCTGCCTC CTGGGCATCA TCGGGAACTC CACGGTCATC TTCGCGGTCG TGAAGAAGTC 420 CAAGCTGCAC TGGTGCAACA ACGTCCCCGA CATCTTCATC ATCAACCTCT CGGTAGGAG 480 TCTCCTCTTT CTCCTGGGCA TGCCCTTCAT GATCCACCAG CTCATGGGCA ATGGGGTGTG 540	GTGGCCCCCG	CCTCCCAGCG	CAGCATCCGG	CTGCGGACAA	AGAGGGTGAC	CCGCACAGCC	780
TTGGGCTATG CCAACAGCTG CCTCAACCCC TTTGTGTACA TCGTGCTCTG TGAGACGTTC 960 CGCAAAACGCT TGGTCCTGTC GGTGAAGCCT GCAGCCCAGG GGCAGCTTCG CGCTGTCAGC 1020 AACGCTCAGA CGGCTGACGA GGAGAGGACA GAAAGCAAAG GCACCTGAAC TAGT 1074 <210> 15 <211> 1283 <212> DNA <213> Human <400> 15 AGTCGACATG TCAGTGGGAG CCATGAAGAA GGGAGTGGGG AGGGCAGTTG GGCTTGGAGG 60 CGGCAGCGGC TGCCAGGCTA CGGAGGAAGA CCCCCTTCCC AACTGCGGGG CTTGCGCTCC 120 GGGACAAGGT GGCAGGCGT GGAGGCTGCC GCAGCCTGCG TGGGTGGAGG GGAGCTCAGC 180 TCGGTTGTGG GAGCAGGCGA CCGGCACTGG CTGGATGGAC CTGGAAGCCT CGCTGCTCC 240 CACTGGTCCC AACGCCAGCA ACACCTCTGA TGGCCCCGAT AACCTCACTT CGGCAGGATC 300 ACCTCCTCGC ACGGGAGCA TCTCCTACAT CAACATCATC ATGCCTTCGG TGTTCGGCAC 360 CATCTGCCTC CTGGGCATCA TCGGGAACTC CACGGTCATC TTCGCGGTCG TGAAGAAGTC 420 CAAGCTGCAC TGGTGCAACA ACGTCCCCGA CATCTTCATC ATCACCTCT CGGTAGTAGA 480 TCTCCTCTTT CTCCTGGGCA TGCCCTTCAT GATCCACCAG CTCATGGGCA ATGGGGTGTG 540	ATCGCCATCT	GTCTGGTCTT	CTTTGTGTGC	TGGGCACCCT	ACTATGTGCT	ACAGCTGACC	840
CGCAAACGCT TGGTCCTGTC GGTGAAGCCT GCAGCCCAGG GGCAGCTTCG CGCTGTCAGC 1020 AACGCTCAGA CGGCTGACGA GGAGAGGACA GAAAGCAAAG GCACCTGAAC TAGT 1074 <210> 15 <211> 1283 <212> DNA <213> Human <400> 15 AGTCGACATG TCAGTGGGAG CCATGAAGAA GGGAGTGGGG AGGGCAGTTG GGCTTGGAGG 60 CGGCAGCGGC TGCCAGGCTA CGGAGGAAGA CCCCCTTCCC AACTGCGGGG CTTGCGCTCC 120 GGGACAAGGT GGCAGGCGT GGAGGCTGC GCAGCCTGC TGGGTGGAGG GAGCTCAGC 180 TCGGTTGTGG GAGCAGGCGA CCGGCACTG CTGGATGGAC CTGGAAGCCT CGCTGCTCC 240 CACTGGTCCC AACGCCAGCA ACACCTCTGA TGGCCCCGAT AACCTCACTT CGGCAGGATC 300 ACCTCCTCGC ACGGGGAGCA TCTCCTACAT CAACATCATC ATGCCTTCGG TGTTCGGCAC 360 CATCTGCCTC CTGGGCATCA TCGGGAACTC CACGGTCATC TTCGCGGTCG TGAAGAAGTC 420 CAACGCTGCAC TGGTGCAACA ACGTCCCCGA CATCTTCATC ATCAACCTCT CGGTAGTAGA 480 TCTCCTCTTT CTCCTGGGCA TGCCCTTCAT GATCCACCAG CTCATGGGCA ATGGGGTGTG 540	CAGTTGTCCA	TCAGCCGCCC	GACCCTCACC	TTTGTCTACT	TATACAATGC	GGCCATCAGC	900
AACCGCTCAGA CGGCTGACGA GGAGAGGACA GAAAGCAAAG GCACCTGAAC TAGT 1074 <210> 15 <211> 1283 <212> DNA <213> Human <400> 15 AGTCGACATG TCAGTGGGAG CCATGAAGAA GGGAGTGGGG AGGGCAGTTG GGCTTGGAGG 60 CGGCAGCGGC TGCCAGGCTA CGGAGGAAGA CCCCCTTCCC AACTGCGGGG CTTGCGCTCC 120 GGGACAAGGT GGCAGGCGC GGAGGCTGC GCAGCCTGCG TGGGTGGAGG GGAGCTCAGC 180 TCGGTTGTGG GAGCAGGCGA CCGGCACTGG CTGGATGGAC CTGGAAGCCT CGCTGCTGC 240 CACTGGTCCC AACGCCAGCA ACACCTCTGA TGGCCCCGAT AACCTCACTT CGGCAGGATC 300 ACCTCCTCGC ACGGGGAGCA TCTCCTACAT CAACATCATC ATGCCTTCGG TGTTCGGCAC 360 CATCTGCCTC CTGGGCATCA TCGGGAACTC CACCGTCATC TTCGCGGTCG TGAAGAAGTC 420 CAAGCTGCAC TGGTGCAACA ACGCCCCGA CATCTTCATC ATCAACCTCT CGGTAGTAGA 480 TCTCCTCTTT CTCCTGGGCA TGCCCTTCAT GATCCACCAG CTCATGGGCA ATGGGGTGTG 540	TTGGGCTATG	CCAACAGCTG	CCTCAACCCC	TTTGTGTACA	TCGTGCTCTG	TGAGACGTTC	960
<pre><210> 15 <211> 1283 <212> DNA <213> Human <400> 15 AGTCGACATG TCAGTGGGAG CCATGAAGAA GGGAGTGGGG AGGGCAGTTG GGCTTGGAGG 60 CGGCAGCGGC TGCCAGGCTA CGGAGGAAGA CCCCCTTCCC AACTGCGGGG CTTGCGCTCC 120 GGGACAAGGT GGCAGGCGT GGAGGCTGCC GCAGCCTGCG TGGGTGGAGG GGAGCTCAGC 180 TCGGTTGTGG GAGCAGGCGA CCGGCACTGG CTGGATGGAC CTGGAAGCCT CGCTGCTCC 240 CACTGGTCCC AACGCCAGCA ACACCTCTGA TGGCCCCGAT AACCTCACTT CGGCAGGATC 300 ACCTCCTCGC ACGGGAGCA TCTCCTACAT CAACATCATC ATGCCTTCGG TGTTCGGCAC 360 CATCTGCCTC CTGGGCATCA TCGGGAACTC CACGGTCATC TTCGCGGTCG TGAAGAAGTC 420 CAAGCTGCAC TGGTGCAACA ACGTCCCCGA CATCTTCATC ATCAACCTCT CGGTAGTAGA 480 TCTCCTCTTT CTCCTGGGCA TGCCCTTCAT GATCCACCAG CTCATGGGCA ATGGGGTGTG 540</pre>	CGCAAACGCT	TGGTCCTGTC	GGTGAAGCCT	GCAGCCCAGG	GGCAGCTTCG	CGCTGTCAGC	1020
<pre><211> 1283 <212> DNA <213> Human <400> 15 AGTCGACATG TCAGTGGGAG CCATGAAGAA GGGAGTGGGG AGGGCAGTTG GGCTTGGAGG 60 CGGCAGCGGC TGCCAGGCTA CGGAGGAAGA CCCCCTTCCC AACTGCGGGG CTTGCGCTCC 120 GGGACAAGGT GGCAGGCGCT GGAGGCTGCC GCAGCCTGCG TGGGTGGAGG GGAGCTCAGC 180 TCGGTTGTGG GAGCAGGCGA CCGGCACTGG CTGGATGGAC CTGGAAGCCT CGCTGCTCC 240 CACTGGTCCC AACGCCAGCA ACACCTCTGA TGGCCCCGAT AACCTCACTT CGGCAGGATC 300 ACCTCCTCGC ACGGGGAGCA TCTCCTACAT CAACATCATC ATGCCTTCGG TGTTCGGCAC 360 CATCTGCCTC CTGGGCATCA TCGGGAACTC CACGGTCATC TTCGCGGTCG TGAAGAAGTC 420 CAAGCTGCAC TGGTGCAACA ACGTCCCCGA CATCTTCATC ATCAACCTCT CGGTAGTAGA 480 TCTCCTCTTT CTCCTGGGCA TGCCCTTCAT GATCCACCAG CTCATGGGCA ATGGGGTGTG 540</pre>	AACGCTCAGA	CGGCTGACGA	GGAGAGGACA	GAAAGCAAAG	GCACCTGAAC	TAGT	1074
<212> DNA <213> Human <400> 15 AGTCGACATG TCAGTGGGAG CCATGAAGAA GGGAGTGGGG AGGGCAGTTG GGCTTGGAGG 60 CGGCAGCGGC TGCCAGGCTA CGGAGGAAGA CCCCCTTCCC AACTGCGGGG CTTGCGCTCC 120 GGGACAAGGT GGCAGGCGCT GGAGGCTGCC GCAGCCTGCG TGGGTGGAGG GGAGCTCAGC 180 TCGGTTGTGG GAGCAGGCGA CCGGCACTGG CTGGATGGAC CTGGAAGCCT CGCTGCTGCC 240 CACTGGTCCC AACGCCAGCA ACACCTCTGA TGGCCCCGAT AACCTCACTT CGGCAGGATC 300 ACCTCCTCGC ACGGGGAGCA TCTCCTACAT CAACATCATC ATGCCTTCGG TGTTCGGCAC 360 CATCTGCCTC CTGGGCATCA TCGGGAACTC CACGGTCATC TTCGCGGTCG TGAAGAAGTC 420 CAAGCTGCAC TGGTGCAACA ACGTCCCCGA CATCTTCATC ATCAACCTCT CGGTAGTAGA 480 TCTCCTCTTT CTCCTGGGCA TGCCCTTCAT GATCCACCAG CTCATGGGCA ATGGGGTGTG 540	<210> 15						
<213> Human <400> 15 AGTCGACATG TCAGTGGGAG CCATGAAGAA GGGAGTGGGG AGGGCAGTTG GGCTTGGAGG 60 CGGCAGCGGC TGCCAGGCTA CGGAGGAAGA CCCCCTTCCC AACTGCGGGG CTTGCGCTCC 120 GGGACAAGGT GGCAGGCGCT GGAGGCTGCC GCAGCCTGCG TGGGTGGAGG GGAGCTCAGC 180 TCGGTTGTGG GAGCAGGCGA CCGGCACTGG CTGGATGGAC CTGGAAGCCT CGCTGCTGCC 240 CACTGGTCCC AACGCCAGCA ACACCTCTGA TGGCCCCGAT AACCTCACTT CGGCAGGATC 300 ACCTCCTCGC ACGGGGAGCA TCTCCTACAT CAACATCATC ATGCCTTCGG TGTTCGGCAC 360 CATCTGCCTC CTGGGCATCA TCGGGAACTC CACGGTCATC TTCGCGGTCG TGAAGAAGTC 420 CAAGCTGCAC TGGTGCAACA ACGTCCCCGA CATCTTCATC ATCAACCTCT CGGTAGTAGA 480 TCTCCTCTTT CTCCTGGGCA TGCCCTTCAT GATCCACCAG CTCATGGGCA ATGGGGTGTG 540	<211> 1283						
AGTCGACATG TCAGTGGGAG CCATGAAGAA GGGAGTGGGG AGGGCAGTTG GGCTTGGAGG 60 CGGCAGCGGC TGCCAGGCTA CGGAGGAAGA CCCCCTTCCC AACTGCGGGG CTTGCGCTCC 120 GGGACAAGGT GGCAGGCGCT GGAGGCTGCC GCAGCCTGCG TGGGTGGAGG GGAGCTCAGC 180 TCGGTTGTGG GAGCAGGCGA CCGGCACTGG CTGGATGGAC CTGGAAGCCT CGCTGCTGCC 240 CACTGGTCCC AACGCCAGCA ACACCTCTGA TGGCCCCGAT AACCTCACTT CGGCAGGATC 300 ACCTCCTCGC ACGGGGAGCA TCTCCTACAT CAACATCATC ATGCCTTCGG TGTTCGGCAC 360 CATCTGCCTC CTGGGCATCA TCGGGAACTC CACGGTCATC TTCGCGGTCG TGAAGAAGTC 420 CAAGCTGCAC TGGTGCAACA ACGTCCCCGA CATCTTCATC ATCAACCTCT CGGTAGTAGA 480 TCTCCTCTTT CTCCTGGGCA TGCCCTTCAT GATCCACCAG CTCATGGGCA ATGGGGTGTG 540	<212> DNA						
AGTCGACATG TCAGTGGGAG CCATGAAGAA GGGAGTGGGG AGGGCAGTTG GGCTTGGAGG 60 CGGCAGCGGC TGCCAGGCTA CGGAGGAAGA CCCCCTTCCC AACTGCGGGG CTTGCGCTCC 120 GGGACAAGGT GGCAGGCGCT GGAGGCTGCC GCAGCCTGCG TGGGTGGAGG GGAGCTCAGC 180 TCGGTTGTGG GAGCAGGCGA CCGGCACTGG CTGGATGGAC CTGGAAGCCT CGCTGCTGCC 240 CACTGGTCCC AACGCCAGCA ACACCTCTGA TGGCCCCGAT AACCTCACTT CGGCAGGATC 300 ACCTCCTCGC ACGGGGAGCA TCTCCTACAT CAACATCATC ATGCCTTCGG TGTTCGGCAC 360 CATCTGCCTC CTGGGCATCA TCGGGAACTC CACGGTCATC TTCGCGGTCG TGAAGAAGTC 420 CAAGCTGCAC TGGTGCAACA ACGTCCCCGA CATCTTCATC ATCAACCTCT CGGTAGTAGA 480 TCTCCTCTTT CTCCTGGGCA TGCCCTTCAT GATCCACCAG CTCATGGGCA ATGGGGTGTG 540	<213> Human	ı					
CGGCAGCGC TGCCAGGCTA CGGAGGAAGA CCCCCTTCCC AACTGCGGGG CTTGCGCTCC 120 GGGACAAGGT GGCAGGCGCT GGAGGCTGCC GCAGCCTGCG TGGGTGGAGG GGAGCTCAGC 180 TCGGTTGTGG GAGCAGGCGA CCGGCACTGG CTGGATGGAC CTGGAAGCCT CGCTGCTGCC 240 CACTGGTCCC AACGCCAGCA ACACCTCTGA TGGCCCCGAT AACCTCACTT CGGCAGGATC 300 ACCTCCTCGC ACGGGGAGCA TCTCCTACAT CAACATCATC ATGCCTTCGG TGTTCGGCAC 360 CATCTGCCTC CTGGGCATCA TCGGGAACTC CACGGTCATC TTCGCGGTCG TGAAGAAGTC 420 CAAGCTGCAC TGGTGCAACA ACGTCCCCGA CATCTTCATC ATCAACCTCT CGGTAGTAGA 480 TCTCCTCTTT CTCCTGGGCA TGCCCTTCAT GATCCACCAG CTCATGGGCA ATGGGGTGTG 540	<400> 15						
GGGACAAGGT GGCAGGCGCT GGAGGCTGCC GCAGCCTGCG TGGGTGGAGG GGAGCTCAGC 180 TCGGTTGTGG GAGCAGGCGA CCGGCACTGG CTGGATGGAC CTGGAAGCCT CGCTGCTGCC 240 CACTGGTCCC AACGCCAGCA ACACCTCTGA TGGCCCCGAT AACCTCACTT CGGCAGGATC 300 ACCTCCTCGC ACGGGGAGCA TCTCCTACAT CAACATCATC ATGCCTTCGG TGTTCGGCAC 360 CATCTGCCTC CTGGGCATCA TCGGGAACTC CACGGTCATC TTCGCGGTCG TGAAGAAGTC 420 CAAGCTGCAC TGGTGCAACA ACGTCCCCGA CATCTTCATC ATCAACCTCT CGGTAGTAGA 480 TCTCCTCTTT CTCCTGGGCA TGCCCTTCAT GATCCACCAG CTCATGGGCA ATGGGGTGTG 540	AGTCGACATG	TCAGTGGGAG	CCATGAAGAA	GGGAGTGGGG	AGGGCAGTTG	GGCTTGGAGG	60
TCGGTTGTGG GAGCAGGCGA CCGGCACTGG CTGGATGGAC CTGGAAGCCT CGCTGCTGCC 240 CACTGGTCCC AACGCCAGCA ACACCTCTGA TGGCCCCGAT AACCTCACTT CGGCAGGATC 300 ACCTCCTCGC ACGGGGAGCA TCTCCTACAT CAACATCATC ATGCCTTCGG TGTTCGGCAC 360 CATCTGCCTC CTGGGCATCA TCGGGAACTC CACGGTCATC TTCGCGGTCG TGAAGAAGTC 420 CAAGCTGCAC TGGTGCAACA ACGTCCCCGA CATCTTCATC ATCAACCTCT CGGTAGTAGA 480 TCTCCTCTTT CTCCTGGGCA TGCCCTTCAT GATCCACCAG CTCATGGGCA ATGGGGTGTG 540	CGGCAGCGGC	TGCCAGGCTA	CGGAGGAAGA	CCCCTTCCC	AACTGCGGGG	CTTGCGCTCC	120
CACTGGTCCC AACGCCAGCA ACACCTCTGA TGGCCCCGAT AACCTCACTT CGGCAGGATC 300 ACCTCCTCGC ACGGGGAGCA TCTCCTACAT CAACATCATC ATGCCTTCGG TGTTCGGCAC 360 CATCTGCCTC CTGGGCATCA TCGGGAACTC CACGGTCATC TTCGCGGTCG TGAAGAAGTC 420 CAAGCTGCAC TGGTGCAACA ACGTCCCCGA CATCTTCATC ATCAACCTCT CGGTAGTAGA 480 TCTCCTCTTT CTCCTGGGCA TGCCCTTCAT GATCCACCAG CTCATGGGCA ATGGGGTGTG 540	GGGACAAGGT	GGCAGGCGCT	GGAGGCTGCC	GCAGCCTGCG	TGGGTGGAGG	GGAGCTCAGC	180
ACCTCCTCGC ACGGGGAGCA TCTCCTACAT CAACATCATC ATGCCTTCGG TGTTCGGCAC 360 CATCTGCCTC CTGGGCATCA TCGGGAACTC CACGGTCATC TTCGCGGTCG TGAAGAAGTC 420 CAAGCTGCAC TGGTGCAACA ACGTCCCCGA CATCTTCATC ATCAACCTCT CGGTAGTAGA 480 TCTCCTCTTT CTCCTGGGCA TGCCCTTCAT GATCCACCAG CTCATGGGCA ATGGGGTGTG 540	TCGGTTGTGG	GAGCAGGCGA	CCGGCACTGG	CTGGATGGAC	CTGGAAGCCT	CGCTGCTGCC	240
CATCTGCCTC CTGGGCATCA TCGGGAACTC CACGGTCATC TTCGCGGTCG TGAAGAAGTC 420 CAAGCTGCAC TGGTGCAACA ACGTCCCCGA CATCTTCATC ATCAACCTCT CGGTAGTAGA 480 TCTCCTCTTT CTCCTGGGCA TGCCCTTCAT GATCCACCAG CTCATGGGCA ATGGGGTGTG 540	CACTGGTCCC	AACGCCAGCA	ACACCTCTGA	TGGCCCCGAT	AACCTCACTT	CGGCAGGATC	300
CAAGCTGCAC TGGTGCAACA ACGTCCCCGA CATCTTCATC ATCAACCTCT CGGTAGTAGA 480 TCTCCTCTTT CTCCTGGGCA TGCCCTTCAT GATCCACCAG CTCATGGGCA ATGGGGTGTG 540	ACCTCCTCGC	ACGGGGAGCA	TCTCCTACAT	CAACATCATC	ATGCCTTCGG	TGTTCGGCAC	360
TCTCCTCTTT CTCCTGGGCA TGCCCTTCAT GATCCACCAG CTCATGGGCA ATGGGGTGTG 540	CATCTGCCTC	CTGGGCATCA	TCGGGAACTC	CACGGTCATC	TTCGCGGTCG	TGAAGAAGTC	420
	CAAGCTGCAC	TGGTGCAACA	ACGTCCCCGA	CATCTTCATC	ATCAACCTCT	CGGTAGTAGA	480
GCACTTTGGG GAGACCATGT GCACCCTCAT CACGGCCATG GATGCCAATA GTCAGTTCAC 600	TCTCCTCTTT	CTCCTGGGCA	TGCCCTTCAT	GATCCACCAG	CTCATGGGCA	ATGGGGTGTG	540
	GCACTTTGGG	GAGACCATGT	GCACCCTCAT	CACGGCCATG	GATGCCAATA	GTCAGTTCAC	600

特平11-266278

CAGCACCTAC	ATCCTGACCG	CCATGGCCAT	IGACCGCTAC	CIGGCCACIG	TCCACCCCAT	660
CTCTTCCACG	AAGTTCCGGA	AGCCCTCTGT	GGCCACCCTG	GTGATCTGCC	TCCTGTGGGC	720
ССТСТССТТС	ATCAGCATCA	CCCCTGTGTG	GCTGTATGCC	AGACTCATCC	CCTTCCCAGG	780
AGGTGCAGTG	GGCTGCGGCA	TACGCCTGCC	CAACCCAGAC	ACTGACCTCT	ACTGGTTCAC	840
CCTGTACCAG	TTTTTCCTGG	CCTTTGCCCT	GCCTTTTGTG	GTCATCACAG	CCGCATACGT	900
GAGGATCCTG	CAGCGCATGA	CGTCCTCAGT	GCCCCCGCC	TCCCAGCGCA	GCATCCGGCT	960
GCGGACAAAG	AGGGTGACCC	GCACAGCCAT	CGCCATCTGT	CTGGTCTTCT	TTGTGTGCTG	1020
GGCACCCTAC	TATGTGCTAC	AGCTGACCCA	GTTGTCCATC	AGCCGCCCGA	CCCTCACCTT	1080
TGTCTACTTA	TACAATGCGG	CCATCAGCTT	GGGCTATGCC	AACAGCTGCC	TCAACCCCTT	1140
TGTGTACATC	GTGCTCTGTG	AGACGTTCCG	CAAACGCTTG	GTCCTGTCGG	TGAAGCCTGC	1200
AGCCCAGGGG	CAGCTTCGCG	CTGTCAGCAA	CGCTCAGACG	GCTGACGAGG	AGAGGACAGA	1260
AAGCAAAGGC	ACCTGAACTA	GTT				1283
<210> 16		•				
<211> 420						
<212> RNA						
<213> Huma	n					
<400> 16						
CAAAAGCUGG	AGCUCCACCG	CGGUGGCGGC	CGCUCUAGCC	CACUAGUUCA	GGUGCCUUUG	60
CUUUCUGUCC	UCUCCUCGUC	AGCCGUCUGA	GCGUUGCUGA	CAGCGCGAAG	CUGCCCCUGG	120
GCUGCAGGCU	UCACCGACAG	GACCAAGCGU	UUGCGGAACG	UCUCACAGAG	CACGAUGUAC	180
ACAAAGGGGU	UGAGGCAGCU	GUUGGCAUAG	CCCAAGCUGA	UGGCCGCAUU	GUAUAAGUAG	240
ACAAAGGUGA	GGGUCGGGCG	GCUGAUGGAC	AACUGGGUCA	GCUGUAGCAC	AUAGUAGGGU	300
GCCCAGCACA	CAAAGAAGAC	CAGACAGAUG	GCGAUGGCUG	UGCGGGUCAC	CCUCUUUGUC	360
CGCAGCCGGA	UGCUGCGCUG	GGAGGCGGGG	GCCACUGAGG	ACGUCAUGCG	CUGCAGGAUC	420

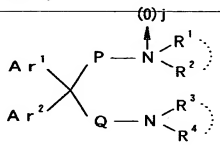
【書類名】要約書

【要約】

【課題】優れたメラニン凝集ホルモン拮抗剤を提供する。

【解決手段】式

【化1】



〔式中、 Ar^1 及び Ar^2 は置換基を有していてもよい芳香族基を、P及びQは炭素鎖中にエーテル状酸素または硫黄を含んでいてもよい2価の脂肪族炭化水素基を、 R^1 及び R^3 は(i)アシル基又は(ii)置換基を有していてもよい炭化水素基を、 R^2 及び R^4 は(i)水素原子、(ii)置換基を有していてもよいアルキル基又は(iii)置換基を有していてもよいアルキル基又は(iii)置換基を有していてもよいアルキルカルボニルを、 R^1 と R^2 あるいは R^3 と R^4 は、隣接する窒素原子と共に置換基を有していてもよい単環性もしくは縮合性含窒素複素環基を形成していてもよく、jは0又は1を示す、〕で表される化合物またはその塩を含有してなるメラニン凝集ホルモン拮抗剤。

【選択図】なし

出願人履歴情報

識別番号

[000002934]

1. 変更年月日

1992年 1月22日

[変更理由]

住所変更

住 所

大阪府大阪市中央区道修町四丁目1番1号

氏 名

武田薬品工業株式会社

